(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年10 月16 日 (16.10.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/085010 A1

(51) 国際特許分類7:

C08F 8/04,

8/00, 297/04, C08J 5/00, 9/04

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/04561

(22) 国際出願日:

2003 年4 月10 日 (10.04.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

JP

JP

(30) 優先権データ:

特願2002-107407 2002 年4 月10 日 (10.04.2002) 特願2002-107408 2002 年4 月10 日 (10.04.2002)

特願2002-128152 20 特願2002-128153 20

2002 年4 月30 日 (30.04.2002) JP 2002 年4 月30 日 (30.04.2002) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 旭化成株式会社 (ASAHI KASEI KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒530-8205 大阪府 大阪市北区堂島浜1丁目 2番6号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 松田 孝昭 (MATSUDA, Takaaki) [JP/JP]; 〒 252-0804 神奈川県藤沢市湘南台 5-5-5-302 Kanagawa (JP). 高山茂樹 (TAKAYAMA, Shigeki) [JP/JP]; 〒 152-0021 東京都 目黒区東が丘1-2-12 Tokyo (JP). 白木利典 (SHIRAKI, Toshinori) [JP/JP]; 〒 242-0028 神奈川県大和市桜森2-16-14 Kanagawa (JP). 中島滋夫 (NAKAJIMA, Shigeo) [JP/JP]; 〒 252-0814 神奈川県

藤沢市 天神町1-4-35 Kanagawa (JP). 草ノ瀬 康弘 (KUSANOSE, Yasuhiro) [JP/JP]; 〒238-0044 神奈川県 横須賀市 逸見が丘21-9 Kanagawa (JP).

- (74) 代理人: 渡邉 潤三 (WATANABE,Junzo); 〒107-0052 東京都 港区 赤坂 1 丁目 3番 5 号 赤坂アビタシオン ビル 3 階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: MODIFIED POLYMERS AND COMPOSITIONS CONTAINING THE SAME
- (54) 発明の名称:変性重合体及びその組成物
- (57) Abstract: A primary modified polymer composed of (1) a hydrogenated polymer obtained by hydrogenating at least one non-hydrogenated polymer selected from the group consisting of polymers comprising conjugated diene monomer units and copolymers comprising conjugated diene monomer units and vinyl aromatic monomer units and (2) groups of a primary modifier having a functional group which are bonded to the polymer (1), which has a specific vinyl aromatic monomer unit content, a specific vinyl aromatic polymer block content, a specific weight-average molecular weight, and a specific degree of hydrogenation of the double bonds of conjugated diene monomer units; a secondary modified polymer obtained by reacting a primary modified polymer composed of (β) a base polymer and (γ) groups of a primary modifier having a functional group which are bonded to the polymer (β) with a secondary modifier; and compositions comprising the primary or secondary modified polymer and at least one other component.

(β) with a secondary modifier; and compositions comprising the primary or secondary modified polymer and at least one other component.

(57) 要約: 共役ジエン単量体単位を含む重合体、及び共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含む共重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の非水添重合体を水添して得られる水添重合体(1)とそこに結合した官能基含有1次変性剤基(2)からなる1次変性水添重合体であって、特定の範囲内のビニル芳香族単量体単位含有量、ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック含有量、重量平均分子量及び共役ジエン単量体単位の二重結合の水添率を有する1次変性重合が開示される。また、ベース重合体(β)とそこに結合した官能基含有1次変性剤基(γ)からなる1次変性重合体に2次変性剤を反応させて得られる2次変性重合体が開示される。更に、上記の1次変性水添重合体または2次変性重合体に加えて、少なくとも1種の他の成分を含有する組成物が開示される。





1

明 細 書

変性重合体及びその組成物

技術分野

本発明は、変性重合体及びその組成物に関する。更に詳し くは、本発明は、共役ジエン単量体単位を含む重合体、及び 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含む共 重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の非水添重合 体を水添して得られる水添重合体(1)とそこに結合した官 能基含有1次変性剤基(2)からなる1次変性水添重合体で あって、特定の範囲内のビニル芳香族単量体単位含有量、ビ 二ル芳香族単量体単位の重合体ブロック含有量、重量平均分 子量及び共役ジエン単量体単位の二重結合の水添率を有する 1次変性重合体に関する。また、本発明は、ベース重合体 (β) とそこに結合した官能基含有1次変性剤基(γ)から なる1次変性重合体に2次変性剤を反応させて得られる2次 変性重合体に関する。また、本発明は、上記の1次変性水添 重合体または2次変性重合体に加えて種々の他の成分(シリ 力などの無機充填剤、他の重合体、粘着付与剤、アスファル トなど)から選ばれる少なくとも1種を含有する組成物に関 する。本発明の変性重合体は、種々の他の成分との相互作用 が大きいため、優れた物性を有する組成物、例えば、充填剤

2

含有変性重合体組成物、熱可塑性樹脂及び/又はゴム状重合体を含有する変性重合体組成物、粘接着性組成物、アスファルト組成物やスチレン系樹脂組成物の製造に好適に用いることができる。また、本発明は、該 2 次変性重合体を含有する組成物の前駆体として用いることのできる組成物であって、ベース重合体(β) とそこに結合した官能基含有 1 次変性剤基(γ)からなる該 1 次変性重合体と、該 2 次変性剤と、上記の種々の成分から選ばれる少なくとも 1 種を含有する組成物に関する。

従来技術

官能基を有する変性重合体を得る方法として、日本国特開昭59-98106号公報(米国特許第4465809号に対応)には、ポリマーーアルカリ金属組成物をエポキシ化合物と接触させ、得られた生成物を環式酸無水物と直接接触させることにより、カルボキシ含有ポリマーを製造する方法が開示されている。しかしながら、該カルボキシ含有ポリマーは、ポリマー末端にエポキシ化合物残基と反応した環式でいるのみなので、熱可塑性樹脂及び/又はゴム状重合体、無機充填剤、極性基含有添加剤等との親和力が劣る。

また、日本国特開昭63-238107号公報 (米国特許 第4972023号に対応)には、鎖端で酸アミド基を介し

3

て末端酸基又はその塩により変性された重合体、その製法及び用途が記載されている。しかしながら該変性重合体は、本質的に1,5ージアザービシクロ〔3.1.0〕へキサン及びその誘導体、さらに脂肪族アミン又は芳香族アミンとアルデヒドからのシッフ塩基で変性することを意図したものであり、得られる変性重合体は酸アミド基を介して末端酸基又はその塩により変性されているのみである。したがって、このような重合体は、熱可塑性樹脂及び/又はゴム状重合体、無税充填剤、極性基含有添加剤等との親和力が十分でない。

また、日本国特開平7-196728号公報、日本国特開 平9-143224号公報には、第1級アミノ基又は第2級 アミノ基を末端に導入した水添重合体が記載されている。し かしながら該変性重合体は、アミノ基が結合しているのみで あり、熱可塑性樹脂及び/又はゴム状重合体、無機充填剤、 極性基含有添加剤等との親和力が劣る。

近年、タイヤトレッドゴム組成物において、従来のカーボンブラックに代わってシリカを使用する技術が注目されている。しかしながら、例えばシリカは従来のカーボンブラックに比較してゴムとの親和性が劣るため、ゴム中への分散性が必ずしも良くなく、この分散性不良によって耐摩耗性の不足がおこりがちである。シリカの分散性を改良するために、ビスー(トリエトキシシリルプロピル)ーテトラスルフィドに代表されるシランカップリング剤を使用し特

4

定の温度条件において混練したり、さらに混練回数を増やしてシリカの分散を改良することが必要である。

このような状況下において、ゴム中へのシリカの分散性を改良することを目的として、ゴムの末端を種々のアルコキシシリル基によって変性する方法及びそれらを用いたシリカ配合ゴム組成物が、日本国特開昭62-227908号公報、日本国特開平8-53513号公報(米国特許第5665812号に対応)、日本国特開平8-53576号公報(米国特許第6204322号に対応)に提案されている。

さらにエポキシ化ポリマーを使用したシリカ配合組成物が、日本国特開平9-118785号公報(EP763564に対応)において提案されている。さらに、日本国特開平7-330959号公報には、ジグリシジルアミノ基を含有する多官能化合物によってカップリングされた特定構造のSBR(styrene-butadiene rubber)を使用したタイヤトレッド組成物が、工程加工性、転がり抵抗低減、耐ウエットスキッド性改善を目的として提案されている。

これらに提案されている組成物に使用したゴム材料は、不飽和二重結合を重合体中に多く含む為に、耐熱性、耐候性などの点で劣るものとなる。耐熱性、耐候性に優れた共役ジエン系重合体として、日本国特開昭63-41547号公報に特定の官能基で変性された水添重合体が開示されている。該特許文献には、カーボンと相互作用のある官能基、例えばア

5

ミノ基を付与することで、カーボンを配合した組成物の特性を改良する方法が記載されている。また、WO96/05250号公報(米国特許第5804644号に対応)に水添されたゴムを用いたシリカ配合ゴム組成物が開示されている。しかしながら、この公報の技術はタイヤの製造に適した水添率の低いゴムを用いた組成物の提供を目的にしており、従って、耐熱性、耐候性の点で充分に改良されていないのが現状である。

また、日本国特開平2-60948号公報に耐候性、耐熱性に優れたゴム組成物が開示されている。また、日本国特開昭62-283105、日本国特開昭63-41547、日本国特開平3-74409号公報(米国特許第5216074号に対応)に水添された変性重合体が開示されている。しかしながら、いずれの技術もシリカの分散性、補強性の点で不十分であり、加工性、低発熱性、耐摩耗性の点で劣るものとなる。

また、高分子物質を材料としたシート、フィルム、成形品等の用途において、複数の成分からなる組成物や積層物とすることにより、十分な強度を持たせたり、加工性を改良したり、製品のコストを下げたりする試みが従来から数多く行われている。しかし、異なる種類の高分子物質どうしを混合して組成物とする場合、相容性の良いものの組み合わせは多くない。そして、相容性に劣る高分子物質の組成物は、混合性

6

の悪さに起因した不均一性、異種の層間の剥離等により、配合による改質効果が不十分な場合があった。

高分子物質の混合性を改善するための一つの成分として、 高分子物質に官能基を付与することはよく知られている。例 えば日本国特開平2-60948号公報にはラジカル発生剤 を用いて官能基を有する不飽和化合物を付加させた水添ジエン系重合体と軟質エラストマーからなる組成物が開示されている。また、日本国特開平3-74409号公報(米国特許第5216074号に対応)にはラジカル発生剤を用いて官能基を有する不飽和化合物を付加させた変性水添ブロック重合体と、熱可塑性樹脂及び/又はゴム質重合体を含有する熱可塑性重合体組成物が開示されている。

また、アスファルト組成物は、道路舗装、防水シート、遮音シート、ルーフィング等の用途に広く利用されている。その際、アスファルトに種々のポリマーを添加して、その性質を改良しようとする試みが多くなされている。

しかしながら、近年、道路通行車両の増大、或いは高速化といった事情に伴って、優れた強度、耐摩耗性の舗装層を形成できるアスファルト組成物の要求や、さらに、強度、耐摩耗性を保持しつつ、こういった高速道路での排水性改良や騒音低減化を目的として、開粒度(空隙率)の高い舗装層を形成できるアスファルト組成物の要求がますます高まっている。

近 年 、 ホ ッ ト メ ル ト 型 の 接 着 剤 が 、 環 境 汚 染 、 労 働 環 境 の

7

観点から広く使用されるようになってきている。しかしながら、保持力と粘着性とのバランスが不十分であり、これらの改良方法として、日本国特開昭64-81877号公報、日本国特開昭61-278578号や「接着」(第32巻1号、27頁('88))には、トリブロック共重合体とジブロック共重合体よりなる接着剤組成物が開示されている。しかしながら、上記の開示されたいずれの方法でも改良効果は不充分であった。

ポリスチレンは、剛性、透明性、光沢などに優れ、かつ良好な成形性を有していることから各種用途に使用されている。しかしながら、このポリスチレンは耐衝撃性に劣るという大きな欠点があり、この欠点を改良するために各種の未加硫ゴムが強靭化剤として用いられている。中でも、未加硫ゴムの存在下にスチレン系単量体をラジカル重合させて得られる、ゴム状重合体にスチレン系単量体がグラフト重合したスチレン系樹脂組成物が工業的に広く製造されている。

かかる方法において、日本国特開昭57-94014号公報、日本国特開昭63-8411号公報、日本国特開昭63-278920号公報、日本国特開平6-228246号公報には、変性共役ジエン系重合体を用いて、耐衝撃性と外観特性を改良する方法が提案されている。しかしながら、これらの方法について詳細に検討してみると、耐衝撃性と外観特性のバランスについて実用的に満足しうるものは得られてい

8

PCT/JP03/04561

ない。

WO 03/085010

発明の概要

上記課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、本発明 者らは、共役ジエン単量体単位を含む重合体(1-A)、及 び共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、 該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まな いか又は少なくとも1つ含有する共重合体(1-B)よりな る 群 か ら 選 ば れ る 少 な く と も 1 種 の 非 水 添 重 合 体 を 水 添 し て 得られる水添重合体(1)と、該水添重合体(1)に結合し、 水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキ シシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基 を有する官能基含有1次変性剤基(2)からなる1次変性水 添重合体であって、該ビニル芳香族単量体単位の含有量、該 重合体ブロック(H)の含有量、重量平均分子量及び該共役 ジエン単量体単位の二重結合の水添率が特定の範囲内にある 1次変性水添重合体によって、上記課題を解決できることを 見出した。 更に本発明者らは、ベース重合体(β) とそこに 結合した官能基含有1次変性剤基(γ)からなる1次変性重 合体に2次変性剤を反応させて得られる2次変性重合体によ っても上記課題を解決できることを見出した。これらの知見 に基づき、本発明を完成するに至った。

従って、本発明の1つの目的は、優れた物性を有する組成

9

物、例えば、充填剤含有変性重合体組成物、熱可塑性樹脂及び/又はゴム状重合体を含有する変性重合体組成物、粘接着性組成物、アスファルト組成物やスチレン系樹脂組成物の製造に好適に用いることができる1次変性重合体や2次変性重合体を提供することである。

本発明の他の1つの目的は、上記の1次変性重合体や2次変性重合体を含有する、充填剤含有変性重合体組成物、変性重合体組成物、粘接着性組成物、アスファルト組成物及びスチレン系樹脂組成物を提供することである。

本発明の他の1つの目的は、該2次変性重合体を含有する組成物の前駆体として用いることのできる組成物であって、ベース重合体(β) とそこに結合した官能基含有1次変性剤基(γ) からなる該1次変性重合体と、該2次変性剤と、種々の他の成分から選ばれる少なくとも1種を含有する組成物を提供することである。

本発明の上記及びその他の諸目的、諸特徴ならびに諸利益は、以下の詳細な説明及び請求の範囲の記載から明らかになる。

発明の詳細な説明

本発明の1つの態様によれば、共役ジエン単量体単位を含む重合体(1-A)、及び共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合

WO 03/085010

体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する 共重合体(1-B)よりなる群から選ばれる少なくとも1種 の非水添重合体を水添して得られる水添重合体(1)と、

該水添重合体(1)に結合し、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(2)、

からなる1次変性水添重合体であって、下記の (i) ~ (i v) の特性を有することを特徴とする1次変性水添重合体が 提供される。

- (i) 該ビニル芳香族単量体単位の含有量が、該水添重合体の重量に対して、0~60wt%であり、
- (ii) 該重合体ブロック(H)の含有量が、該非水添重合体の重量に対して、0wt%以上、50wt%未満であり、
 - (i i i i) 重量平均分子量が2万~200万であり、
- (i v) 該共役ジエン単量体単位の二重結合の水添率が70%を超える。

本発明の理解を容易にするために、以下、本発明の基本的特徴及び好ましい諸態様を列挙する。

1. 共役ジエン単量体単位を含む重合体 (1-A)、及び共

1 1

役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体(1-B)よりなる群から選ばれる少なくとも1種の非水添重合体を水添して得られる水添重合体(1)と、

該水添重合体(1)に結合し、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(2)、

からなる1次変性水添重合体であって、下記の(i)~(i v)の特性を有することを特徴とする1次変性水添重合体。

- (i) 該ビニル芳香族単量体単位の含有量が、該水添重 合体の重量に対して、0~60wt%であり、
- (ii) 該重合体ブロック(H)の含有量が、該非水添重合体の重量に対して、0wt%以上、50wt%未満であり、
 - (i i i i) 重量平均分子量が2万~200万であり、
- (i v) 該共役ジエン単量体単位の二重結合の水添率が70%を超える。

2. 官能基含有 1 次変性剤基 (2) が下記式 (a) ~ (m) よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも 1 種の官能基を有することを特徴とする、前項 1 に記載の 1 次変性水添

1 2

PCT/JP03/04561

重合体。

WO 03/085010

$$-NR^{1}-R^{5}-OH$$

(b)
$$-N[R^5-OH]_2$$

(c)
$$-NR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,

(d)
$$-N[R^5-Si(OR^6)_3]_2$$
,

$$-NR^{1}-R^{5}-CH-CHR^{6}$$

$$-N [R5-CH-CHR6]2 ,$$

$$(g)$$
 $-CR^{1}-NR^{6}-R^{5}-NR^{3}$, OH

$$-CR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$$
,
OH

$$(j)$$
 $-CR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$,

$$(k) -O-R^5-Si(OR^6)_3$$
,

$$\begin{array}{cccc}
 & -C - R^5 - NR^2 R^6 \\
 & & O
\end{array}$$

上記式(a)~(m)において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

R1~R4は各々独立に水素原子又は炭素数1~24の炭

1 4

化水素基を表し、且つ、該炭化水素基は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 1 ~ 2 4 のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有してもよく、

各R⁵は各々独立に炭素数1~48の炭化水素基を表し、 且つ、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミ ノ基、シラノール基及び炭素数1~24のアルコキシシラン 基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有して もよく、

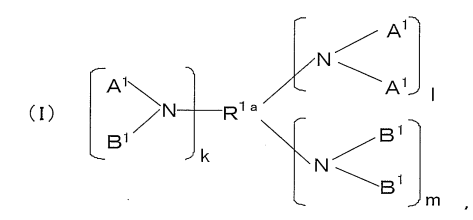
各R⁶は各々独立に水素原子又は炭素数1~8のアルキル基を表し、

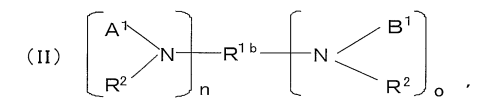
但し、R¹~R⁵には、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基 以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素 原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合し ていてもよい。

3. 下記式(I)~式(V)よりなる群から選ばれる式で表されることを特徴とする、前項1又は2に記載の1次変性水添重合体。

WO 03/085010

PCT/JP03/04561





(III)
$$C^1 - NR^3 - D^1$$
,

$$(IV) \qquad C^{1}-D^{1} \qquad , \ \mathcal{F} \cup \mathcal{T}$$

$$(V)$$
 $E^1 - F^1$

上記の式において、

 A^{-1} は、下記式(a-1)と式(b-1)のいずれかで表される結合単位を表し、

16

$$P^{1}$$
 $(a-1)$
 $-R^{4}-CR^{5}-CR^{6}R^{7}-OH$, $= -CT^{6}$

$$OH$$
 $(b-1)$ $-R^4-CR^5-CR^6R^7-P^1$,

B¹は、下記式(c-1)で表される結合単位を表し、

$$(c-1)$$
 $-R^4-CR^5-CR^6R^7$

 C^{-1} は、下記式(d-1)と式(e-1)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$\begin{pmatrix} d-1 \end{pmatrix} \qquad -C-P^1 \\ \parallel \\ O \end{pmatrix}, \ \mathcal{F} \cup \mathcal{T}$$

1 7

$$(e-1)$$
 P^{1} $-C-P^{1}$ OH

 D^1 は、下記式(f-1)で表される結合単位を表し、

$$(f-1)$$
 $-R^8-NHR^3$,

E¹は、下記式(g-1)で表される結合単位を表し、

$$(g-1)$$
 $-R^9-P^1$, $-R^9-P^1$

 F^1 は、下記式(h-1)~式(j-1)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$(h-1)$$
 -NH-R¹⁰-Si(OR¹¹)₃,

$$(i-1) - CR^{12} - R^{13} - O - R^{14} - Si(OR^{11})_3$$

OH

18

$$(j-1)$$
 -CR¹²-R¹⁵-Si(OR¹¹)₃,
| OH

上記式 (I) ~式 (III) 及び式 (a-1) ~式 (j-1) において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

P¹は該水添重合体(1)を表し、

R¹⁸は炭素数 1 ~ 4 8 の 3 価 の 脂 肪 族 炭 化 水 素 基 を 表 し 、 R¹^b、 R⁴、 R⁸~ R¹^o及 び R¹³~ R¹⁵ は そ れ ぞ れ 独 立 に 炭素数 1 ~ 4 8 の ア ル キ レ ン 基 を 表 し 、

R²、R³及びR¹は各々独立に炭素数1~48のアルキル基、炭素数6~48のアリール基、炭素数1~48のアルキルと炭素数6~48のアリールからなるアルキルアリール基、炭素数1~48のアルキルと炭素数6~48のアリールからなるアラルキル基、または炭素数3~48のシクロアルキル基を表し、

但し、R^{1a}、R^{1b}、R³、R⁴、R⁸~R^{1°}及びR¹³~ R¹⁵は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、 アミノ基、シラノール基及び炭素数 1 ~ 2 4 のアルコキシシ ラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有 してもよく、

1 9

R⁵~R⁷及びR¹²は各々独立に水素原子、炭素数1~4 8のアルキル基、炭素数6~48のアリール基、炭素数1~ 48のアルキルと炭素数6~48のアリールからなるアルキルアリール基、炭素数1~48のアルキルと炭素数6~48 のアリールからなるアラルキル基、または炭素数3~48のシクロアルキル基を表し、

但し、R^{1a}、R^{1b}、R²~R⁴及びR⁸~R¹⁵には、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合していてもよく、

k、1、m、oは各々独立にO以上の整数であり、但し、 kと1は同時にOではなく、nは1以上の整数である。

4. 前項1~3のいずれかの1次変性水添重合体(A-1)の100重量部、及び

補強性充填剤(B)の0.5~300重量部、 を包含する充填剤含有変性重合体組成物。

5. 該1次変性水添重合体(A-1)の変性剤基の官能基と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリ ゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤 (C)の0.01~20重量部を更に包含することを特徴と

2 0

する、前項4に記載の充填剤含有変性重合体組成物。

- 6. 該補強性充填剤(B)が、シリカ系無機充填剤、金属酸化物、金属水酸化物及びカーボンよりなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、前項4又は5に記載の充填剤含有変性重合体組成物。
- 7. 前項4~6のいずれかの充填剤含有変性重合体組成物を加橋剤の存在下で架橋して得られる、架橋された充填剤含有変性重合体組成物。
- 8. 前項1~3のいずれかの1次変性水添重合体である成分 (A-1)を、成分(A-1)と成分(D)の合計100重量部に対して1~99重量部と、
- 1次変性水添重合体(A-1)以外の熱可塑性樹脂及び1次変性水添重合体(A-1)以外のゴム状重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の重合体である成分(D)を、成分(A-1)と成分(D)の合計100重量部に対して99~1重量部

を包含することを特徴とする変性重合体組成物。

9. 該 1 次変性水添重合体 (A-1) の変性剤基の官能基と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリ

2 1

ゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤である成分(C)の、成分(A-1)と成分(D)の合計100重量部に対して0.01~20重量部を更に包含することを特徴とする、前項8に記載の変性重合体組成物。

10. 成分(D)におけるゴム状重合体が、共役ジエン系単量体単位からなる共役ジエン系重合体、共役ジエン系単量体単位とビニル芳香族単量体単位からなるランダム共重合体、共役ジエン系単量体単位とビニル芳香族単量体単位からなるブロック共重合体、非ジエン系重合体及び天然ゴムよりなる群から選ばれる少なくとも1種のゴム状重合体であり、

該ゴム状重合体は水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されている

ことを特徴とする、前項8又は9に記載の変性重合体組成物。

11. 成分(D)における熱可塑性樹脂が官能基含有熱可塑性樹脂であり、成分(D)におけるゴム状重合体が官能基含有ゴム状重合体であり、該官能基含有熱可塑性樹脂と該官能基含有ゴム状重合体は各々該1次変性水添重合体(A-1)の変性剤基の官能基と反応性を有する少なくとも1種の官能基を有することを特徴とする、前項8~10のいずれかに記載の変性重合体組成物。

- 12.該官能基含有熱可塑性樹脂が、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリウレタン系樹脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂及びポリオキシメチレン系樹脂よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、酸無水物基、カルボキシル基、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有することを特徴とする、前項11に記載の変性重合体組成物。
- 13. 前項1~3のいずれかの1次変性水添重合体(A-1)の100重量部、及び

粘着付与剤(E)の20~400重量部 を包含する粘接着性組成物。

- 14.該1次変性水添重合体(A-1)の変性剤基の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤(C)の0.01~20重量部を更に包含することを特徴とする、前項13に記載の粘接着性組成物。
- 15. 前項1~3のいずれかの1次変性水添重合体(A-
- 1) の0.5~50重量部、及び

アスファルト(F)の100重量部

2 3

を包含するアスファルト組成物。

16. 該1次変性水添重合体(A-1)の変性剤基の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤(C)の0.01~20重量部を更に包含することを特徴とする、前項15に記載のアスファルト組成物。

17. 前項1~3のいずれかの1次変性水添重合体である成分(A-1)を、成分(A-1)と成分(G)の合計100 重量部に対して2~30重量部と、

芳香族ビニル単量体、又は芳香族ビニル単量体及びそれと 共重合可能な単量体の混合物である成分(G)を、成分(A -1)と成分(G)の合計100重量部に対して98~70 重量部

を包含する原料混合物をラジカル重合反応に付して得られる ことを特徴とする、スチレン系樹脂組成物。

18. 該原料混合物が、該1次変性水添重合体(A-1)の変性剤基の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤(C)の、成分(A-1)と成分(G)の合計100重量部に対して0.01~20重量部を更に包

2 4

含することを特徴とする、前項17に記載のスチレン系樹脂 組成物。

- 19.前項17又は18のスチレン系樹脂組成物の製造方法であって、下記の工程(1)と工程(2)を包含することを特徴とする方法。
- (1)前項1~3のいずれかの1次変性水添重合体(A-1)と、芳香族ビニル単量体、又は芳香族ビニル単量体及びそれと共重合可能な単量体の混合物(G)と、さらに所望により、2次変性剤(C)及び補強性充填剤(B)よりなる群から選ばれる少なくとも1種の成分

を包含する原料混合物を提供し、そして

(2)該原料混合物をラジカル重合反応に付し、 こうしてスチレン系樹脂組成物を得る。

2 5

20. ベース重合体(β)と

該ベース重合体 (β) に結合した、官能基含有変性剤基 (δ)

からなる2次変性重合体であり、

該 2 次変性重合体は、ベース重合体(β)と該ベース 重合体に結合した、官能基含有 1 次変性剤基(γ)から なる 1 次変性重合体に 2 次変性剤を反応させて、官能基 含有変性剤基(δ)を形成することにより得られ、該 2 次変性剤は、該 1 次変性重合体の該 1 次変性剤基(γ) の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体 と官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも 1 種であり、該 2 次変性剤の量は、該 1 次変性重合体の 該 1 次変性剤基(γ)の該官能基 1 当量あたり 0 . 3 ~ 1 0 モルであり、

該 1 次変性重合体のベース重合体(β)は、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されており、下記の重合体($\beta-1$)~重合体($\beta-3$):

(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添さ

PCT/JP03/04561

れていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、

該1次変性重合体の官能基含有該1次変性剤基(γ)が上記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有することを特徴とする、2次変性重合体。

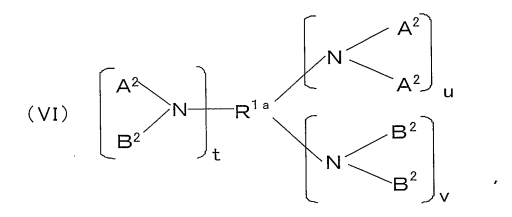
21. 該1次変性重合体が上記式(I)~式(V)よりなる群から選ばれる式で表されることを特徴とする前項20に記載の2次変性重合体。

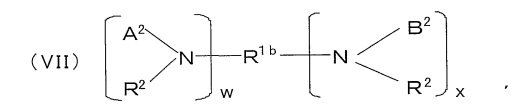
2 2. 該 2 次変性剤である該官能性単量体と該官能性オリゴマーが、各々、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、酸無水物基、イソシアネート基、エポキシ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有することを特徴とする、前項20または21に記載の2次変性重合体。

23. 下記式 (VI) ~式 (X) よりなる群から選ばれる式で表されることを特徴とする、前項 20 ~ 22 のいずれかに

2 7

記載の2次変性重合体。





$$(VIII) C^2 - NR^3 - D^2 ,$$

$$(IX) \qquad C^2 - D^2 \qquad , \ \ \mathcal{E} \cup \mathcal{E}$$

$$(X) \qquad \qquad E^2 - F^2$$

上記の式において、

WO 03/085010

2 8

PCT/JP03/04561

 A^2 は、下記式(a-2)と式(b-2)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$O-X^{1}$$

 $(b-2)$ $-R^{4}-CR^{5}-CR^{6}R^{7}-P^{1}$,

 B^2 は、下記式(c-2)~式(e-2)のいずれかで表 される結合単位を表し、

$$(c-2)$$
 $-R^4-CR^5-CR^6R^7$

$$(d-2)$$
 $-R^4-CHR^5-CR^6R^7-O-X^1$, 7

$$(e-2)$$
 $O-X^{1}$ $| CR^{5}-CH^{6}R^{7}$

 C^2 は、下記式(f-2)~式(h-2)のいずれかで表 される結合単位を表し、 2 9

PCT/JP03/04561

(f-2) $-C-P^1$

WO 03/085010

(h-2) P^{1} $-C-P^{1}$ $O-X^{1}$

D²は、下記式(i-2)で表される結合単位を表し、

(i-2) $-R^8-NR^3-X^1$,

E²は、下記式(j-2)で表される結合単位を表し、

(j-2) $-R^9-P^1$, -2

 F^2 は、下記式 (k-2) ~式 (m-2) のいずれかで表

される結合単位を表し、

$$(k-2)$$
 -NH-R¹⁰-Si(OR¹¹)₃

$$(I-2)$$
 $-CR^{12}-R^{13}-O-R^{14}-Si(OR^{11})_3$
 $O-X^1$, FUT

$$(m-2)$$
 $-CR^{12}-R^{15}-Si(OR^{11})_3$ $| O-X^1$

但し、 X^1 は、下記式(n-2)~式(s-2)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$(n-2)$$
 $-C-R^{16}-C-OH$ \parallel 0 O

$$(o-2)$$
 $-C-NH-R^{17}-N=C=O$,

WO 03/085010

$$(p-2) - CR^6R^7 - CR^5 - R^{18} - (CR^5 - CR^6R^7)_y$$

$$(q-2)$$
 $-Si(OR^{11})_2-R^{19}-Si(OR^{11})_3$

$$(r-2)$$
 $-R^{4}-CR^{5}-CR^{6}R^{7}-OH$
 $O-R^{20}-(OH)_{z}$, $\xi U T$

$$(s-2)$$
 $-R^4-CR^5-CR^6R^7-OR^{20}-(OH)_{\alpha}$,

上記式(VI)~式(VII)及び式(a-2)~式(s-2)に おいて、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

P¹はベース重合体を表し、

R¹ * は炭素数 1 ~ 4 8 の 3 価の脂肪族炭化水素基を表し、 R¹ b、 R⁴、 R⁸ ~ R¹ ° 及び R¹ 3 ~ R² 0 はそれぞれ独立 に炭素数 1 ~ 4 8 のアルキレン基を表し、

 R^2 、 R^3 及び R^{-1} は 各々独立に 炭素数 $1 \sim 48$ の アルキ

ル基、炭素数 6 ~ 4 8 のアリール基、炭素数 1 ~ 4 8 のアルキルと炭素数 6 ~ 4 8 のアリールからなるアルキルアリール基、炭素数 1 ~ 4 8 のアルキルと炭素数 6 ~ 4 8 のアリールからなるアラルキル基、または炭素数 3 ~ 4 8 のシクロアルキル基を表し、

但し、R^{1a}、R^{1b}、R³、R⁴、R⁸~R¹⁰、R¹³~R

1 ⁵ 及びR¹⁷~R² ⁰ は、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 1 ~ 2 4 の アルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種 の官能基を有してもよく、

 $R^5 \sim R^7$ 及び R^{12} は各々独立に水素原子、炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキル基、炭素数 $6 \sim 4$ 8のアリール基、炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキルと炭素数 $1 \sim 4$ 8のアリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1 \sim 4$ 8のアリールからなるアルキル

但し、R¹a、R¹b、R²~R⁴及びR8~R²oには、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合していてもよく、

t、 u 、 v 、 x は各々独立に 0 以上の整数であり、但し、t と u は同時に 0 ではなく、w 、 y 、 z 、 α は各々独立に 1

以上の整数である。

24. 前項20~23のいずれかの2次変性重合体を製造するための方法であって、下記の工程(1)と工程(2)を包含することを特徴とする方法。

(1) 下記の重合体 $(\beta-1)$ ~重合体 $(\beta-3)$:

(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体 (β)と、

該ベース重合体(β)に結合した、上記式(a)~(m) よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能 基を有する官能基含有1次変性剤基(γ)、

からなる1次変性重合体を提供し、

3 4

該1次変性重合体は、リビング末端を有するベース重合体を有機リチウム化合物を重合触媒として用いるリビングアニオン重合で製造し、そして、官能基含有1次変性剤を該ベース重合体のリビング末端に付加反応させて1次変性重合体を得、所望により、該1次変性重合体を部分的に又は完全に水添することによる方法によって得られ、

(2)該1次変性重合体の該1次変性剤基(γ)の該官能基と反応性を有する官能基を有する2次変性剤を、該1次変性重合体と反応させて官能基含有変性剤基(δ)を形成し、その際、該2次変性剤の量は、該1次変性重合体の該1次変性剤基(γ)の該官能基1当量あたり0.3~10モルであり、

こうして2次変性重合体を得る。

2 5 . 前項 2 0 ~ 2 3 のいずれかの 2 次変性重合体 (A-2) の 1 0 0 重量部、及び

補強性充填剤(B)の0.5~300重量部、 を包含する充填剤含有変性重合体組成物。

26.該補強性充填剤(B)が、シリカ系無機充填剤、金属酸化物、金属水酸化物及びカーボンよりなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、前項25に記載の充填剤含有変性重合体組成物。

3 5

27.前項25又は26の該充填剤含有変性重合体組成物を加橋剤の存在下で架橋して得られる、架橋された充填剤含有変性重合体組成物。

28. 前項20~23のいずれかの2次変性重合体(A-2)を、成分(A-2)と成分(D)の合計100重量部に対して1~99重量部と、

2次変性重合体(A-2)以外の熱可塑性樹脂及び2次変性重合体(A-2)以外のゴム状重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の重合体である成分(D)を、成分(A-2)と成分(D)の合計100重量部に対して99~1重量部

を包含することを特徴とする変性重合体組成物。

29. 成分 (D) における熱可塑性樹脂が、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリウレタン系樹脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂及びポリオキシメチレン系樹脂よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、酸無水物基、カルボキシル基、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有することを特徴とする、前項28に記載の変性重合体組成物。

3 6

- 30. 前項28又は29の変性重合体組成物を架橋剤の存在下に溶融混練して得られる架橋変性重合体組成物。
- 31. 前項20~23のいずれかの2次変性重合体(A-
- 2) の100重量部、及び

粘着付与剤(E)の20~400重量部を包含する粘接着性組成物。

- 3 2. 前項20~23のいずれかの2次変性重合体(A-
- 2) の 0. 5~50 重量部、及び

アスファルト(F)の100重量部

を包含するアスファルト組成物。

対して2~30重量部と、

3 3. 前項 2 0 ~ 2 3 のいずれかの 2 次変性重合体 (A-2) を、成分 (A-2) と成分 (G) の合計 1 0 0 重量部に

芳香族ビニル単量体、又は芳香族ビニル単量体及びそれと 共重合可能な単量体の混合物である成分(G)を、成分(A-2)と成分(G)の合計100重量部に対して98~70 重量部

を包含する原料混合物をラジカル重合反応に付して得られる ことを特徴とする、スチレン系樹脂組成物。 WO 03/085010

- 3 4. 該原料混合物が、補強性充填剤(B)の、成分(A-2)100重量部に対して0.5~300重量部を更に包含することを特徴とする、前項33に記載のスチレン系樹脂組成物。
- 35. 該補強性充填剤(B)が、シリカ系無機充填剤、金属酸化物、金属水酸化物及びカーボンよりなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、前項34に記載のスチレン系樹脂組成物。
- 3 6. 下記の重合体 (β-1) ~ 重合体 (β-3):
 - (β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、
 - (β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び
 - (β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

3 8

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体(β)と、

該ベース重合体(β)に結合した、上記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(γ)、

からなる1次変性重合体(A-3)の100重量部、

補強性充填剤(B)の0.5~300重量部、及び

該1次変性重合体(A-3)の変性剤基(γ)の官能基と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オ リゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変 性剤(C)の0.01~20重量部 を包含する充填剤含有変性重合体組成物。

37.該補強性充填剤(B)が、シリカ系無機充填剤、金属酸化物、金属水酸化物及びカーボンよりなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、前項36に記載の充填剤含有変性重合体組成物。

38.前項36又は37の該充填剤含有変性重合体組成物を加橋剤の存在下で架橋して得られる、架橋された充填剤含有変性重合体組成物。

3 9

3 9. 下記の重合体 (β-1) ~ 重合体 (β-3):

(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体 (β)と、

該ベース重合体(β)に結合した、上記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(γ)、

からなる 1 次変性重合体 (A-3) を、成分 (A-3) と成分 (D) の合計 1 0 0 重量部に対して 1 ~ 9 9 重量部、

1次変性重合体(A-3)以外の熱可塑性樹脂及び1次変性重合体(A-3)以外のゴム状重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の重合体である成分(D)を、成分(A

4 0

- 3) と成分(D) の合計 1 0 0 重量部に対して 9 9 ~ 1 重量部、及び

該1次変性重合体(A-3)の変性剤基(γ)の官能基と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリ ゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤 である成分(C)の、成分(A-3)と成分(D)の合計1 00重量部に対して0.01~20重量部 を包含することを特徴とする変性重合体組成物。

40.成分(D)における熱可塑性樹脂が、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリウレタン系樹脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂及びポリオキシメチレン系樹脂よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、酸無水物基、カルボキシル基、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有することを特徴とする、前項39に記載の変性重合体組成物。

41.前項39又は40のいずれかの変性重合体組成物を架橋剤の存在下に溶融混練して得られる架橋変性重合体組成物。

42. 下記の重合体 (β-1) ~ 重合体 (β-3) :(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合

体、

WO 03/085010

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体 (β)と、

該ベース重合体(β)に結合した、上記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(γ)、

からなる 1 次変性重合体 (A-3) の100重量部、

粘着付与剤(E)の20~400重量部、及び

該 1 次変性重合体(A-3)の変性剤基(γ)の官能基と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリ ゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の 2 次変性剤 (C)の 0. 0 1 \sim 2 0 重量部

を包含する粘接着性組成物。

WO 03/085010

4 3. 下記の重合体 (β-1) ~重合体 (β-3):

(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体 (β) と、

該ベース重合体(β)に結合した、上記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(γ)、

からなる 1 次変性重合体 (A-3) の 0 . 5 ~ 5 0 重量部、 アスファルト (F) の 1 0 0 重量部、及び

該 1 次変性重合体 (A-3) の変性剤基の官能基 (γ) と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリ

WO 03/085010

43

PCT/JP03/04561

ゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤(C)の0.01~20重量部を包含するアスファルト組成物。

4 4. 下記の重合体 (β-1) ~ 重合体 (β-3):

(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体(β)と、

該ベース重合体(β)に結合した、上記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも 1 種の官能基を有する官能基含有 1 次変性剤基(γ)、

からなる1次変性重合体(A-3)を、成分(A-3)と成

4 4

分(G)の合計100重量部に対して2~30重量部、

芳香族ビニル単量体、又は芳香族ビニル単量体及びそれと 共重合可能な単量体の混合物である成分(G)を、成分(A -3)と成分(G)の合計100重量部に対して98~70 重量部、及び

該1次変性重合体(A-3)の変性剤基(γ)の官能基と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリ ゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤 (C)の、成分(A-3)と成分(G)の合計100重量部 に対して0.01~20重量部

を包含する原料混合物をラジカル重合反応に付して得られる ことを特徴とする、スチレン系樹脂組成物。

45. 該原料混合物が、補強性充填剤(B)の、成分(A-3)100重量部に対して0.5~300重量部を更に包含することを特徴とする、前項44に記載のスチレン系樹脂組成物。

46. 該補強性充填剤(B)が、シリカ系無機充填剤、金属酸化物、金属水酸化物及びカーボンよりなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、前項45に記載のスチレン系樹脂組成物。

以下、本発明について詳細に説明する。

本発明において、重合体を構成する各単量体単位の命名は、該単量体単位が由来する単量体の命名に従っている。例えば、「ビニル芳香族単量体単位」とは、単量体であるビニル芳香族化合物を重合した結果生ずる、重合体の構成単位を意味し、その構造は、置換ビニル基に由来する置換エチレン基の二つの炭素が結合部位となっている分子構造である。また、「共役ジエン単量体単位」とは、単量体である共役ジエンを重合した結果生ずる、重合体の構成単位を意味し、その構造は、共役ジエン単量体に由来するオレフィンの二つの炭素が結合部位となっている分子構造である。

本発明の1次変性水添重合体は、共役ジエン単量体単位を含む重合体(1-A)、及び共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体(1-B)よりなる群から選ばれる少なくとも1種の非水添重合体を水添して得られる水添重合体(1)と、該水添重合体(1)に結合し、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(2)、からなる1次変性水添重合体である。

WO 03/085010

- (i) 該ビニル芳香族単量体単位の含有量が、該水添重合体の重量に対して、0~60wt%であり、
- (ii) 該重合体ブロック(H)の含有量が、該非水添重合体の重量に対して、0wt%以上、50wt%未満であり、
 - (iii) 重量平均分子量が2万~200万であり、

(i v) 該共役ジエン単量体単位の二重結合の水添率が70%を超える。

本発明の1次変性水添重合体の官能基含有1次変性剤基 (2)は水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有し、好ましくは、下記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有する。

$$-NR^{1}-R^{5}-OH$$

(b)
$$-N[R^5-OH]_2$$

(c)
$$-NR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,

(d)
$$-N[R^5-Si(OR^6)_3]_2$$
,

4 7

$$-NR^{1}-R^{5}-CH-CHR^{6},$$

(f)
$$-N \left[R^{5}-CH-CHR^{6}\right]_{2},$$

$$-CR^{1}-NR^{6}-R^{5}-NR^{3}$$
,
OH

$$(h)$$
 $-CR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$, OH

(i)
$$-CR^{1}-R^{5}-OR^{6}$$

OH

$$-CR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
 , OH

$$(k) \qquad -O-R^5-Si(OR^6)_3$$

(I)
$$-C-NR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$$
, $-C-NR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$

48

WO 03/085010 PCT/JP03/04561

$$-C-R^5-NR^2R^6$$

上記式 (a) ~ (m) において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

 $R^1 \sim R^4$ は各々独立に水素原子又は炭素数 $1 \sim 24$ の炭化水素基を表し、且つ、該炭化水素基は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 $1 \sim 24$ のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有してもよく、

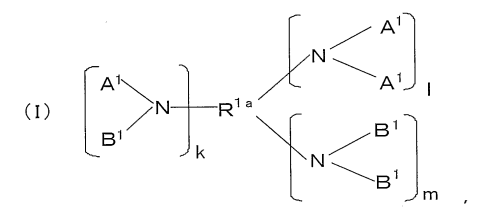
各R⁵は各々独立に炭素数1~48の炭化水素基を表し、 且つ、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数1~24のアルコキシシラン 基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有して もよく、

各R⁶は各々独立に水素原子又は炭素数1~8のアルキル基を表し、

但し、R¹~R⁵には、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基 以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素

原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合していてもよい。

更に好ましい1次変性水添重合体は、下記式(I)~式(V)よりなる群から選ばれる式で表される1次変性水添重合体である。



(II)
$$\begin{bmatrix} A^1 \\ R^2 \end{bmatrix}_n R^{1b} \begin{bmatrix} B^1 \\ R^2 \end{bmatrix}_o$$

(III)
$$C^1 - NR^3 - D^1$$
,

$$(IV) \qquad C^1 - D^1 \qquad , \ \mathcal{E} \cup \mathcal{E}$$

$$(V)$$
 $E^1 - F^1$

上記の式において、

 A^{-1} は、下記式(a-1)と式(b-1)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$p^{1}$$
 $(a-1)$
 $-R^{4}-CR^{5}-CR^{6}R^{7}-OH$, 7

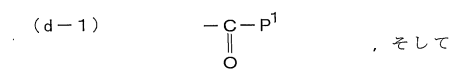
OH
$$(b-1) -R^{4}-CR^{5}-CR^{6}R^{7}-P^{1}$$

B¹は、下記式(c-1)で表される結合単位を表し、

$$(c-1)$$
 $-R^4-CR^5-CR^6R^7$

 C^{-1} は、下記式(d-1)と式(e-1)のいずれかで表される結合単位を表し、

5 1



(e-1) P¹ - C-P¹ OH

 D^1 は、下記式(f-1)で表される結合単位を表し、

$$(f-1)$$
 $-R^8-NHR^3$

E¹は、下記式(g-1)で表される結合単位を表し、

$$(g-1)$$
 $-R^9-P^1$, $\xi U T$

F 1 は、下記式 (h-1) ~式 (j-1) のいずれかで表される結合単位を表し、

$$(h-1)$$
 -NH-R¹⁰-Si(OR¹¹)₃,

5 2

$$(i-1)$$
 $-CR^{12}-R^{13}-O-R^{14}-Si(OR^{11})_3$
OH

$$(j-1)$$
 $-CR^{12}-R^{15}-Si(OR^{11})_3$,

上記式 (I) ~式 (III) 及び式 (a-1) ~式 (j-1) において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

P¹は該水添重合体(1)を表し、

 R^{1a} は炭素数 $1\sim 4803$ 価の脂肪族炭化水素基を表し、 R^{1b} 、 R^{4} 、 $R^{8}\sim R^{10}$ 及び $R^{13}\sim R^{15}$ はそれぞれ独立 に炭素数 $1\sim 480$ アルキレン基を表し、

 R^2 、 R^3 及び R^{-1} は各々独立に炭素数 $1 \sim 480$ アルキル基、炭素数 $6 \sim 480$ アリール基、炭素数 $1 \sim 480$ アルキルと炭素数 $6 \sim 480$ アリールからなるアルキルアリール基、炭素数 $1 \sim 480$ アルキルと炭素数 $1 \sim 480$ アルキルと炭素数 $1 \sim 480$ アルキルと炭素数 $1 \sim 480$ アリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1 \sim 480$ アリールキル基を表し、

但し、R¹^a、R¹^b、R³、R⁴、R⁸~R¹⁰及びR¹³~

R 1 5 は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 1 ~ 2 4 のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有してもよく、

R⁵~R⁷及びR¹²は各々独立に水素原子、炭素数 1~4 8のアルキル基、炭素数 6~48のアリール基、炭素数 1~ 48のアルキルと炭素数 6~48のアリールからなるアルキルアリール基、炭素数 1~48のアルキルと炭素数 6~48 のアリールからなるアラルキル基、または炭素数 3~48のシクロアルキル基を表し、

但し、R^{1a}、R^{1b}、R²~R⁴及びR⁸~R¹⁵には、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合していてもよく、

k、 l 、 m 、 o は各々独立に 0 以上の整数であり、但し、 k と l は同時に 0 ではなく、 n は l 以上の整数である。

本発明の1次変性水添重合体の前駆体である水添重合体(1)(以下、屡々、「水添重合体(1)であるベース重合体」とも呼ぶ)は、共役ジエン単量体単位を含む重合体(1-A)、及び共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック

(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体 (1-B)よりなる群から選ばれる少なくとも1種の非水添 重合体を水添して得られるものである。

本発明において、1次変性水添重合体の特性(i)、即ち、水添重合体の重量に対するビニル芳香族単量体単位の含有量は0~60wt%であり、好ましくは5~50wt%、更に好ましくは10~35wt%である。ビニル芳香族単量体単位の含有量が本発明の範囲内であると、優れた特性を有する組成物を調製するのに有利である。特に機械強度、加工性に優れた組成物を得る場合、ビニル芳香族単量体単位の含有量は、10~35wt%であることが好ましい。

本発明の1次変性水添重合体の特性(ii)、即ち、非水添重合体の重量に対するビニル芳香族単量体重合体の重合体ブロック(H)の含有量は、0wt%以上、50wt%未満であり、好ましくは5~40wt%、更に好ましくは5~30wt%である。1次変性水添重合体が重合体ブロック(H)を含有する場合、その下限は5wt%である。ブロック(H)の含有量が50wt%未満の1次変性水添重合体を用いて組成物を調製すると、柔軟性の良好な組成物が得られる。

該重合体ブロック (H) の含有量は、例えば四酸化オスミウムを触媒として水素添加前の共重合体をターシャリーブチルハイドロパーオキサイドにより酸化分解する方法 (I. M.

5 5

KOLTHOFF et.al, J.Polym. Sci. 1, 429 (1946)に記載の方法)で得られるビニル芳香族単量体の重合体ブロック成分の重量(但し、平均重合度が約30以下のビニル芳香族単量体の重合体成分は除かれている)を用いて、次の式から求めることができる。

該重合体ブロック (H) の含有量 (w t %) = (水素添加前の共重合体中のビニル芳香族単量体重合体ブロック重量/水素添加前の共重合体の重量)×100

本発明において、水素添加前の重合体の共役ジエン部分のミクロ構造(シス、トランス、ビニルの比率)は、後述する極性化合物等の使用により任意に変えることができ、特に制限はない。一般的に共役ジエン系単量体として1,3ーブタジエンを使用した場合には、1,2ービニル結合は5~8とイソプレンのみを使用した場合や1,3ーブタジエンを併用した場合には、1,2ービニル結合と3,4ービニル結合の合計量は一般に3~75%、好ましくい5~60%であることが推奨される。なお、本発明においては、1,2ービニル結合と3,4ービニル結合の合計量(但し、共役ジエン系単量体として1,3ーブタジエンを使用した場合には、1,2ービニル結合量)を以後、「ビニル結合含量」と呼ぶ。

重合体鎖中のビニル結合は、均一に分布していてもテーパ

5 6

一状に分布していても良い。また、ビニル結合含量の異なる 重合体がブロックになっていても良い。ビニル結合含量の分 布は、重合条件(すなわちビニル量調整剤の種類、量及び重 合温度など)で制御することができる。例えば、共役ジエン 系単量体を重合する時や、共役ジエン系単量体とビニル芳香 族単量体を共重合する時に用いるビニル量調整剤(第3級ア ミン化合物またはエーテル化合物)の種類と量が一定の場合、 重合中のポリマー鎖に組み込まれるビニル結合の量は、重合 温度によって決まる。従って、等温で重合した重合体は、ビ ニル結合含量が均一に分布した重合体となる。これに対し、 昇温で重合した重合体の場合は、(低温で重合した)初期の 重合体のビニル結合含量は高く、(高温で重合した)後半の 重合体のビニル結合含量は低いといった具合に、ビニル結合 含量に差のある重合体となる。かかる構造を有する重合体に 水素を添加することにより、後述する特異構造の水添重合体 が得られる。

本発明の1次変性水添重合体の特性(i i i i)としては、 重量平均分子量は2~200万、好ましくは5~150万、 更に好ましくは10~100万である。重量平均分子量は、 ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)による 測定を行い、市販の標準ポリスチレンの測定から求めた検量 線(標準ポリスチレンのピーク分子量を使用して作成)を使 用して求めることができる。

本発明において、1次変性水添重合体の分子量分布は、1.05~5.0の範囲が好ましい。また、後述するように分子量分布は、1次変性水添重合体鎖中のビニル結合含量の最大値と最小値の差や水素添加率によって、その好ましい範囲が異なる。例えば、ビニル結合含量の最大値と最小値の差が10wt%未満の場合、分子量分布は1.5未満が好ましく、また、ビニル結合含量の最大値と最小値の差が10wt%未満であり、水素添加率が70%を越え、85%未満である場合、分子量分布は1.5~5.0が好ましい。分子量分布も、重量平均分子量と同様に、GPCによる測定から求めることができる。

本発明の1次変性水添重合体は、共役ジエン系単量体からなる重合体又は共役ジエン系単量体とビニル芳香族単量体からなる共重合体の水素添加物である。1次変性水添重合体の特性(iv)としては、共役ジエン単量体単位の二重結合の水添率は70%を超え、好ましくは75%以上、更に好ましくは80%以上である。特に耐候性に優れたゴム組成物を製造するためには、水添率は80%以上、好ましくは85%以上、更に好ましくは90%以上であることが推奨される。

しかし、後述するように、1次変性水添重合体鎖中のビニル結合含量および分子量分布との関係においては、水添率は70%以上、85%未満が好ましい場合もある。また、加硫特性の良好な加硫組成物を得る場合には、水添率は98%以

下、好ましくは95%以下、更に好ましくは90%以下であることが推奨される。更に、本発明における1次変性水添重合体において、特に熱安定性に優れた組成物を得る場合は、ビニル結合の水添率が85%以上、好ましくは90%以上、更に好ましくは95%以上であることが推奨される。なお、共重合体中のビニル芳香族炭化水素に基づく芳香族二重結合の水添率については特に制限はないが、水添率は通常50%以下、好ましくは30%以下、更に好ましくは20%以下である。

上記の特性(i)~(iv)を満足する本発明の1次変性 水添重合体として特に好ましいものを次に例示する。

- 1) 1次変性水添重合体鎖中におけるビニル結合含量の最大値と最小値との差が10wt%以上である1次変性水添重合体。
- 2) 1次変性水添重合体鎖中におけるビニル結合含量の最大値と最小値との差が10wt%未満であり、しかも分子量分布が1.55未満である1次変性水添重合体。
- 3) 1次変性水添重合体鎖中におけるビニル結合含量の最大値と最小値との差が10wt%未満であり、しかも分子量分布が1.55~5.0、共役ジエン単量体単位の二重結合の水添率が70%を超え、85%未満である1次変性水添重合体。
 - 4) GPC/FTIR測定で得られる分子量と末端メチル

5 9

炭素原子の個数の関係が、次の一般式(①)の関係を満たす 1次変性水添重合体。

$$V_a - V_b < 0$$
. $0.3 V_c$ (①)

(ここで、Vは重合体に存在する炭素原子において、炭素原子 10000 個当たりに含まれる末端メチル炭素原子の個数であり、 V_a はピークトップ分子量の 2 倍の分子量である重合体のV値、 V_b はピークトップ分子量の 1/2 の分子量の重合体のV値、 V_c はピークトップ分子量の重合体のV値である。)

5)平均ビニル結合含量が20wt%未満、或いは50wt%以上であり、GPC/FTIR測定で得られる分子量と末端メチル炭素原子の個数の関係が、次の一般式(②)の関係を満たす1次変性水添重合体。

$$V_a - V_b \ge 0$$
. $0.3 V_c$ (2)

 $(V_a, V_b, V_c$ の定義は上記式①と同じである。)

6) 平均ビニル結合含量が20w t %以上50w t %未満、 共役ジエン単量体単位の二重結合の水添率が70%を超え、 85%未満であり、しかもGPC/FTIR測定で得られる 分子量と末端メチル炭素原子の個数の関係が、上記一般式 (②) の関係を満たす1次変性水添重合体。

なお、GPC/FTIRは、GPC(ゲル・パーミエーション・クロマトグラフ)の検出器としてFTIR(フーリエ変換赤外分光光度計)を使用したもので、分子量で分別した

6 0

各フラクションのミクロ構造を測定することが可能となる。 末端メチル炭素原子の個数は、メチレン基に帰属される吸光度 I $(-CH_2-)$ 〈吸収波数:2925cm $^{-1}$ 〉とメチル基に帰属される吸光度 I $(-CH_3)$ 〈吸収波数:2960cm $^{-1}$ 〉の比、 I $(-CH_3)$ / I $(-CH_2-)$ から求めることができる。この方法は、例えば、NICOLET FT-IR CUSTOMER NEWSLETTER の Vol. 2, No 2, 1994 等に記載された方法である。

上記の好ましい1次変性水添重合体を製造する好適な方法 は、重合開始剤である有機アルカリ金属化合物とビニル量調 整剤の存在下で共役ジエン系単量体または共役ジエン系単量 体とビニル芳香族単量体を連続重合し、得られた重合体のリ ビング末端に1次変性剤を反応させた後に、水添反応を実施 する方法が挙げられる。この方法では、共役ジエン系単量体 または共役ジエン系単量体とビニル芳香族単量体を連続重合 する工程においては、有機アルカリ金属化合物に対するビニ ル量調整剤の割合を変化させることができる。ここで、有機 アルカリ金属化合物に対するビニル量調整剤の割合とは、特 定の重合工程内に存在するビニル量調整剤の総量と重合反応 系に連続的に供給される有機アルカリ金属化合物の量との割 合のことである。具体的には、直列に連結された少なくとも 2 基以上の重合反応器を使用し、第1番目の重合反応器に有 機アルカリ金属化合物、共役ジエン系単量体または共役ジエ

6 1

ン系単量体とビニル芳香族単量体、必要によりビニル量調整 剤をそれぞれ連続的に供給して重合し、得られた重合体溶液 と共役ジエン系単量体または共役ジエン系単量体とビニル芳 香族単量体を第2番目以降の反応器に連続的に供給すると共 に、第2番目以降の反応器のうち少なくとも一基の重合反応 器にビニル量調整剤を連続的に供給して重合を進め、その後、 重合体のリビング末端に官能基を含有する1次変性剤を付加 させて得られた重合体溶液を水素添加反応する方法である。

例えば、直列に連結された2基の重合反応器を使用し、有機アルカリ金属化合物、共役ジエン系単量体または共役ジエン系単量体とビニル芳香族単量体、必要によりビニル量調整角を第1重合反応器にそれぞれ供給して重合し、得られたことにより、大変性別を連続的に第2重合体のリビング系・地に官能基を含有する1次変性剤を付加させた後、水素に官能基を含有する1次変性剤を付加させた後、水素に官能基を含有する1次変性剤を付加させた後、水素に官能基を含有する1次変性剤を付加させた後、水素に官能基を含有する1次変性剤を付加させた後、水素に官能基を含有する1次変性剤を付加させた後、水素に官能基を含有する1次変性剤を付加させた後、水素に管能基を含有する1次変性剤を付加させた後、水素に管能基を含有する1次変性剤を付加させた後、水素に下で第1重合反応器及び第2重合反応器に供給するビニル量調整剤量は、GPC/FTIR測定で得られる分子量と末端メチル炭素原子の個数の関係が、本発明で規定する関係を満たすように調整する必要がある。

本発明の他の1つの態様によれば、ベース重合体(β)と
該ベース重合体(β)に結合した、官能基含有変性剤基
(δ)からなる2次変性重合体が提供される。具体的には、
本発明の2次変性重合体は、ベース重合体(β)と該ベース
重合体に結合した、官能基含有1次変性剤基(γ)からなる
1次変性重合体に2次変性剤を反応させて、官能基含有変性
剤基(δ)を形成することにより得られ、該2次変性剤は、
該1次変性重合体の該1次変性剤基(γ)の官能基と反応性
を有する官能基を有し、官能性単量体と官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、該2次変性剤の量は、該1次変性重合体の該1次変性剤基(γ)の該官能
基1当量あたり0.3~10モルであり、

該 1 次変性重合体のベース重合体(β)は、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されており、下記の重合体($\beta-1$)~重合体($\beta-3$):

(β-1)共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック (H) を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体であって、該重合体ブロック (H) の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共車合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族重

合体

WO 03/085010

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、

該1次変性重合体の官能基含有該1次変性剤基(γ)が上記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有することを特徴とする、2次変性重合体である。

本発明の 2 次変性重合体において、ベース重合体(β)は、上記($\beta-1$)~($\beta-3$)よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種、即ち、共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体($\beta-1$)、ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族単量体単位を含む共変シェン系単量体単位とビニル芳香族単量体単位を含む共重合体($\beta-2$)である。上記の共重合体($\beta-2$)のビニル芳香族単量体単位の含有量は、通常、 $5\sim9$ 5 w t %、好ましくは 10~90 w t %、更に好ましくは 15~85 w t %である。なお、ベース重合体(β)においては、ビニル芳香族単量体単位の含有量が 5 w t %未満の重合体は、実質的に共役ジエン重合体とみなし、ビニル芳香族単量体単位の含有量が 95 w t %を超える重合体は、実質的にビニル芳香族素重合体とみなす。

2次変性重合体が水添物ではない場合、そのビニル芳香族 単量体単位の含有量は、1次変性する前のベース重合体

(β) 又は2次変性する前の1次変性重合体(以下、屡々、 「前駆体1次変性重合体」と称する)について測定すること

により求めることができる。また、2次変性重合体が水添物または部分水添物である場合には、ビニル芳香族単量体単位の含有量は、1次変性する前のベース重合体(β)又は水添前の前駆体1次変性重合体を用いて測定すればよい。

本発明の2次変性重合体において、重合体(β)が共重合体(β-2)である場合、共重合体(β-2)は共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体である。該重合体ブロック

(H)の含有量は、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満であり、好ましくは40wt%以下、更に好ましくは20wt%以下の重合体である。重合体プロック(H)の含有量が50wt%未満の場合、柔軟性の良好な組成物を調製することができる。

本発明の 2 次変性重合体に用いる 1 次変性重合体のベース重合体(β)は、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されている。ベース重合体(β)が水添されている場合には、共役ジエン系単量体単位の不飽和二重結合の水添率は、目的に合わせて任意に選択すればよく、水添率に特に限定はない。共役ジエン系単量体単位の不飽和二重結合の水添率は、 β 0%を超えることが好ましく、更に好ましくは β 0%以上、更に好ましくは β 0%以上、更に好ましくは β 0%以上、更に好ましくは β 0%以上、更に好ましくは β 0%以上、更に好ましくは β 0%以上である。ベース重合体(β 0)が部分的に水添されている場

合、水添率は10~70%がこのましく、より好ましくは15~65%、特に好ましくは20~60%である。また、加硫特性の良好な加硫組成物を得るためには、水添率が98%以下、好ましくは95%以下、更に好ましくは90%以下であることが推奨される。

更に、本発明では、ベース重合体 (β) が水添重合体である場合は、水添前の共役ジエン系単量体にもとづくビニル結合の水添率が85%以上、より好ましくは90%以上、更に好ましくは95%以上であることが、熱安定性に優れた組成物を得る上で推奨される。ここで、ビニル結合の水素添加率とは、水添前の重合体の共役ジエン単量体単位のビニル結合に対する、水添されているビニル結合の割合をいう。なお、水添重合体のビニル芳香族単量体単位の芳香族二重結合の水添率についても特に制限はなく、好ましくは50%以下、ある・水添率は、核磁気共鳴装置(NMR)を用いて測定することができる。

本発明の2次変性重合体の重量平均分子量に特に限定はないが、それを用いた組成物の機械的強度等の点から、2万以上であることが好ましく、加工性の点から200万以下であることが好ましい。重量平均分子量は、より好ましくは5万~150万、更に好ましくは10~100万である。また、分子量分布は1.05~6.0、好ましくは1.1~6.0、

66

更に好ましくは 1.55 \sim 5.0、特に好ましくは 1.6 \sim 4.0 である。

本発明の 2 次変性重合体の前駆体である 1 次変性重合体 (前駆体 1 次変性重合体)のベース重合体 (β)の構造は特に限定はなく、いかなる構造のものでも使用することができる。共役ジエン系単量体単位を含む共役ジエン系単量体単位とビニル芳香族単量体単位を含む共重合体であるベース重合体としては下記 (p1)~(p7)の一般式で表される重合体が挙げられる。また、本発明の1次変性水添重合体における水添重合体 (1) であるベース重合体としては、上記の特性 (i)~(i v)を全て満足する限り、下記 (p1)~(p7)の一般式で表される重合体の水添されたものが例示できる。(なお、前駆体 1 次変性重合体のベース重合体 (β) は水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されている。)

- (p1) (B) n X, (S) n X
- (p2) (B-S) n-X, (S-B) n-X,
- (p3) [(B-S)n] m-X, [(S-B)n] m-X,
- (p4) (S-H) n-X, [(S-H) n] m-X,
- (p5) (B-H) n-X, [(B-H) n] m-X,
- (p6) (B-S-H)n-X, [(B-S-H)n]m-X,
- (p7) (S-B-H)n-X, [(S-B-H)n]m-X

(上記式(p1)~ (p7) において、Bは共役ジエン単量体単位

6 7

の重合体ブロックであり、Sは共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位からなるランダム共重合体ブロックであり、Hはビニル芳香族単量体単位の重合体ブロックであり、nは1以上の整数、mは2以上、好ましくは2~10の整数であり、Xは官能基含有1次変性剤基を表す。)

上記一般式 (p1) ~ (p7) において、共役ジエン重合体、 共役ジエンを含むランダム共重合体、共役ジエン重合体ブロック、 ック、共役ジエンを含むランダム共重合体ブロック中のビニル結合は均一に分布していてもよく、また、ビニル結合量の 異なるブロックが複数個共存していてもよい。また、ランダム共重合体やランダム共重合体ブロックS中のビニル芳香族 炭化水素は均一に分布していても、またはテーパー状に分布していてもよい。また該ランダム共重合体やランダム共重合体やランダム共重合体でランダム共重合体でランダム共重合体ブロックSには、ビニル芳香族単量体単位が均一に分布している部分及び/又はテーパー状に分布している部分がそれぞれ複数個共存していてもよい。

本発明においては、ビニル芳香族単量体単位の含有量は、紫外分光光度計、赤外分光光度計や核磁気共鳴装置(NMR)等を用いて測定することができる。また、ビニル芳香族単量体の重合体ブロックの量は、前述した KOLTHOFF の方法等で測定することができる。水添前の重合体中の共役ジエンに基づくビニル結合含量も、赤外分光光度計(例えば、ハンプトン法)や核磁気共鳴装置(NMR)等を用いて測定する

ことができる。1次変性水添重合体の水添率は、赤外分光光度計や核磁気共鳴装置(NMR)等を用いて測定することができる。

本発明の1次変性水添重合体と2次変性重合体の前駆体となる1次変性重合体の製造方法は実質的に同じであり、以下に具体的に説明する。

初めに、1次変性水添重合体のベース重合体である水添重 合体(1)又は前駆体1次変性重合体のベース重合体(β) を製造する。本発明で用いる共役ジエン系単量体は、1対の 共 役 二 重 結 合 を 有 す る ジ オ レ フ ィ ン で あ り 、 例 え ば 1. 3 -ブタジエン、2-メチル-1,3-ブタジエン(イソプレ ン)、2,3-ジメチル-1,3-ブタジエン、1,3-ペ ンタジエン、2-メチル-1,3-ペンタジエン、1,3-ヘキサジエンなどであり、特に1,3-ブタジエンやイソプ レンが一般的である。これらは一種のみならず二種以上を組 み合わせて使用してもよい。また、ビニル芳香族単量体とし ては、例えばスチレン、 α - メチルスチレン、 p - メチルス チレン、ジビニルベンゼン、1,1-ジフェニルエチレン、 N, N – \mathcal{I} $\mathcal{I$ エチルーp-アミノエチルスチレン等が挙げられ、これらは 一種のみならず二種以上を組み合わせて使用してもよい。

本発明においては、水素添加前の重合体は、例えば、炭化

6 9

水素溶媒中で有機アルカリ金属化合物等の重合開始剤を用いたアニオンリビング重合により製造する。炭化水素溶媒としては、例えばnーブタン、イソブタン、nーペンタン、nーペンタン、nーペナサン、nーヘプタン、nーオクタンの脂肪族炭化水素類、メチルシクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、メチルシクロヘプタンの脂環式炭化水素類、また、ベンゼン、トルエン、キシレン、エチルベンゼンの芳香族炭化水素等が好適に使用される。

また、重合開始剤としては、一般的に共役ジエン系単量体及びビニル芳香族単量体に対してアニオン重合活性があることが知られている脂肪族炭化水素アルカリ金属化合物、芳香族炭化水素アルカリ金属化合物、有機アミノアルカリ金属化合物等を使用する。アルカリ金属としてはリチウム、ナトリウム、カリウム等が挙げられる。

有機アルカリ金属化合物としては、炭素数1から20の脂肪族および芳香族炭化水素リチウム化合物であり、1分子中に1個のリチウムを含む化合物、1分子中に複数のリチウムを含むジリチウム化合物、トリリチウム化合物、テトラリチウム化合物が含まれる。具体的には、nープロピルリチウム、nーブチルリチウム、secーブチルリチウム、tertーブチルリチウム、nーペンチルリチウム、nーヘキシルリチウム、ベンジルリチウム、フェニルリチウム、トリルリチウム、ジイソプロペニルベンゼンとsecーブチルリチウムの

WO 03/085010

7 0

PCT/JP03/04561

反応生成物、さらにジビニルベンゼンとsecーブチルリチウムと少量の1,3ーブタジエンの反応生成物等が挙げられる。更に、米国特許第5,708,092号明細書、英国特許第2,241,239号明細書、米国特許第5,527,753号明細書等に開示されている有機アルカリ金属化合物も使用することができる。これらは1種のみならず2種以上を混合して使用してもよい。

有機アルカリ金属化合物を重合開始剤として共役ジエン系 単量体とビニル芳香族単量体を共重合する際に、重合体に組 み込まれる共役ジエンジエン系単量体に起因するビニル結合 (1,2または3,4結合)の含有量や共役ジエン系単量体 とビニル芳香族単量体とのランダム共重合性を調整するため に、調整剤として第3級アミン化合物またはエーテル化合物 を添加することができる。第3級アミン化合物は、下記一般 式:

R 1 R 2 R 3 N

7 1

また、エーテル化合物は、直鎖状エーテル化合物又は環状エーテル化合物であり、直鎖状エーテル化合物としては、ジメチルエーテル、ジエチルエーテル、エチレングリコールジメチルエーテル、エチレングリコールジェチルエーテル、エチレングリコールジブチルエーテルであ物類、エチレングリコールがメチルエーテル、ジエチレングリコールがブチルエーテル、ジエチレングリコールジブチルエーテル、ジエチレングリコールジブチルエーテルでありまた、環状エーテル化合物としては、テトラヒドロフラン、ジオキサン、2,5,5ーテトラメチルオキソラン、2,2ープロパン、フルフリルアルコールのアルキルエーテル等が挙げられる。

有機アルカリ金属化合物を重合開始剤として、共役ジエン系単量体を重合するか、共役ジエン系単量体とビニル芳香族単量体を重合するか、或いはビニル芳香族単量体を重合する方法としては、バッチ重合、連続重合又はそれらの組み合わせであってもよい。重合温度は、一般に $0 \, \mathbb{C} \sim 180 \, \mathbb{C}$ 、好ましくは $30 \, \mathbb{C} \sim 150 \, \mathbb{C}$ である。重合に要する時間は条

件によって異なるが、通常は48時間以内であり、特に好適には0.1~10時間である。又、重合系の雰囲気は窒素ガスなどの不活性ガス雰囲気にすることが好ましい。重合圧力は、上記重合温度範囲でモノマー及び溶媒を液相に維持するのに充分な圧力の範囲で行えばよく、特に限定されるものではない。更に、重合系内は触媒及びリビングポリマーを不活性化させるような不純物、例えば水、酸素、炭酸ガスなどが混入しないように留意する必要がある。

次に、上記の方法で得られたベース重合体を 1 次変性剤と付加反応に付すことにより、ベース重合体のリビング末端に官能基含有 1 次変性剤基を結合させる。こうして得られた 1 次変性重合体に水素を添加して、1 次変性水添重合体を得ることもできる。本発明の 1 次変性水添重合体は、水酸基、工ポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキシシラン まよりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有する官能基合有該 1 次変性重合体は、上記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくも 1 種の官能基を有する官能基合有該 1 次変性剤基(γ)を有する。前駆体 1 次変性重合体として好ましい 1 次変性重合体との1 次変性重合体と同様に、上記式(I)~

1次変性重合体を製造するための他の方法としては、ベー

ス重合体に有機リチウム化合物等の有機アルカリ金属化合物を反応(メタレーション反応)させ、有機アルカリ金属が付加した重合体に官能基含有1次変性剤を付加反応させる方法があげられる。この方法においては、重合体の水添物を得た後にメタレーション反応を行い、その後に1次変性剤と反応させて1次変性水添重合体を得ることもできる。なおに1次変性剤の種類により、変性剤を反応させた段階で一般が、変性剤の種類により、変性剤を反応させた段階で一般が、その場合には水やアルコール等の活性水素を有する化合物で処理することにより、水酸基やアミノ基等に変換することができる。

尚、本発明においては、1次変性重合体のリビング末端に 1次変性剤を反応させた後に、一部変性されていない重合体 が1次変性重合体に混在してもよい。しかしながら、本発明 の組成物に用いる1次変性水添重合体及び前駆体1次変性重 合体は、その変性されている重合体の含有量が、重合体全体 の30wt%を超えることが推奨され、好ましくは40w t%以上、更に好ましくは50wt%であり、変性重合体の含 含有量の上限は100%である。変性されている重合体の含 有量が高いことによって、補強性充填剤との相互作用効果が より発揮される。変性重合体の含有量は、例えば、変性重合体と非変性重合体とを分離することが可能なクロマトグラフィーによって測定することができる。具体的には、変性成分

7 4

を吸着するシリカ等の極性物質を充填剤としたGPCカラムを使用し、非吸着成分の内部標準を用いて定量する方法;変性前のポリマーと変性後ポリマーのGPCを測定し、その形状及び分子量の変化に基づいて変性部分の量を計算する方法等が挙げられる。

本発明の1次変性水添重合体や前駆体1次変性重合体を得るために用いる1次変性剤としては、日本国特公平4-39495号公報(米国特許第5115035号に対応)に記載された変性剤を使用することができる。特に好ましい1次変性剤としては、下記のものが挙げられる。

テトラグリシジルメタキシレンジアミン、テトラグリシジル-1,3ーピスアミノメチルシクロヘキサン、テトラグリシジルジアミン、テトラグリシジルジアミノジフェニルメタン、ジグリシジルアニリン、ジグリシジルオルソトルイジン、r-グリシドキシプロピルトリメトキシシラン、r-グリシドキシブロピルトリストキシシラン、r-グリシドキシシラン、r-グリシドキシシラン、r-グリシドキシシラン、r-グリシドキシシラン、r-グリシドキシシラン、r-グリシドキシプロピルトリフェノキシシラン、r-グリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジメトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジメトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、r-グリシドキシプロピルエチルジエトキシシ

キシプロピルメチルジエトキシシラン、 ァーグリシドキシプロピルメチルジプロポキシシラン、 ァーグリシドキシプロピルメチルジブトキシシラン、 ァーグリシドキシプロピルメチルジフェノキシシラン、 ァーグリシドキシプロピルジメチルエトキシシラン及びァーグリシドキシプロピルジメチルエトキシシラン;

ィーグリシドキシプロピルジメチルフェノキシシラン、 アーグリシドキシプロピルジエチルメトキシシラン、アーグ リシドキシプロピルメチルジイソプロペンオキシシラン、ビ ス (ァーグリシドキシプロピル) ジメトキシシラン、ビス $(\gamma - f \cup f) = (\gamma - f \cup f) =$ - グリシドキシプロピル) ジプロポキシシラン、ビス (γ -グリシドキシプロピル) ジブトキシシラン、ビス (γ-グリ シドキシプロピル)ジフェノキシシラン、ビス(ァーグリシ ドキシプロピル)メチルメシシラン及びビス(ァーグリシド キシプロピル) メチルエトキシシラン; ビス (γ-グリシド キシプロピル) メチルプロポキシシラン、ビス (γ-グリシ ドキシプロピル) メチルブトキシシラン、ビス (γ-グリシ ドキシプロピル)メチルフェノキシシラン、トリス(ァーグ リシドキシプロピル)メトキシシラン、アーメタクリロキシ プロピルトリメトキシシラン、ィーメタクリロキシプロピル トリエトキシシラン、γ-メタクリロキシメチルトリメトキ

7 6

シシラン、 γ - メタクリロキシエチルトリエトキシシラン、 ビス (γ - メタクリロキシプロピル) ジメトキシシラン、ト リス (γ - メタクリロキシプロピル) メトキシシラン、 β -(3,4-エポキシシクロヘキシル) エチルートリメトキシ シラン及び β - (3,4-エポキシシクロヘキシル) エチル - トリエトキシシラン;

 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル) エチルートリプロポキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル) エチルートリブトキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル) エチルートリフェノキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル) プロピルートリメトキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル) エチルーメチルジメトキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル) エチルーエチルジメトキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル) エチルーメチルジエトキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル) エチルーメチルジプロポキシシラン及び β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル) エチルーメチルジプロポキシシラン及び β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル) エチルーメチルジプロポキシシラン でに

7 7

ポキシシクロヘキシル)エチルージエチルエトキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル)エチルージメチルエトキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル)エチルージメチルプロポキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル)エチルージメチルブトキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル)エチルージメチルフェノキシシラン、 β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル)エチルージエチルメトキシシラン及び β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル)エチルージエチルメトキシシラン及び β - (3, 4 - エポキシシクロヘキシル)エチルーメチルジイソプロペンオキシシラン。

更に、以下の 1 次変性剤も使用することができる。 4 ージメチルアミノベンゾフェノン、 4 ージエチルアミノベンゾフェノン、 4 ージスクエノン、 4 ージスクエノン、 4 ージスクエノン、 4 ージスクエノン、 4 ージスクエノン、 4 ーゼス (ジスチルアミノ) ベンゾフェノン、 4 , 4'ービス (ジエチルアミノ) ベンゾフェノン、 4 , 4'ービス (ジー t ーブチルアミノ) ベンゾフェノン、 4 , 4'ービス (ジフェニルアミノ) ベンゾフェノン、 4 , 4'ービス (ジビニルアミノ) ベンゾフェノン、 4 ージスクロアミノ アセトフェノン、 4 ージエチルアミノアセトフェノン、 1 , 3 ービス (ジフェニルアミノ) ー2ープロパノン及び1 , 7ービスー (メチルエチルアミノ) ー4ーヘプタノン等の Nー置換アミノケトン類 ; 4 ージエチルアミノベンズアルデヒド、 4 ージビニルアミノ

ベンズアルデヒド等のN-置換アミノアルデヒド、N-メチ ルーβープロピオラクタム、N-t-ブチルーβープロピオ ラクタム、Ν-フェニル-β-プロピオラクタム、Ν-メト キシフェニルーβ-プロピオラクタム、N-ナフチルーβ-プロピオラクタム、N-メチル-2-ピロリドン、N-t-ブチルー2-ピロリドン、N-フェニルーピロリドン、N-メトキシフェニルー2ーピロリドン、N-ビニルー2ーピロ リドン、N-ベンジルー2ーピロリドン、N-ナフチルー2 - ピロリドン、N-メチル-5-メチル-2-ピロリドン、 N-メチル-3.3'-ジメチル-2-ピロリドン、N-t -ブチル-3, 3'-ジメチル-2-ピロリドン、N-フェ ニル-3,3'-ジメチル-2-ピロリドン、N-メチル-2-ピペリドン、N-t-ブチル-2-ピペリドン、N-フ エニルーピペリドン、N-メトキシフェニル-2-ピペリド ン、 N - ビニル - 2 - ピペリドン、 N - ベンジル - 2 - ピペ リドン、N-ナフチル-2-ピペリドン、N-メチル-3, 3'-ジメチル-2-ピペリドン、N-フェニル-3, 3'-ジメチル-2-ピペリドン、N-メチル-ε-カプロラクタ ム、Ν-フェニルーε-カプロラクタム、Ν-メトキシフェ ニルーεーカプロラクタム、Νービニルーεーカプロラクタ ム、Ν-ベンジルーε-カプロラクタム、Ν-ナフチルーε - カプロラクタム、N - メチル - ω - ラウリロラクタム、N - フェニル - ω - ラウリロラクタム、N - t - ブチル - ラウ

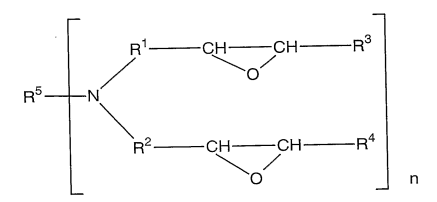
7 9

リロラクタム、N-ビニル-ω-ラウリロラクタム及びN-ベンジルーωーラウリロラクタム等のNー置換ラクタム類: 1, 3-ジメチル-2-イミダゾリジノン、1, 3-ジエチ ルー2-イミダゾリジノン、1,3-ジプロピル-2-イミ ダゾリジノン、1-メチル-3-エチル-2-イミダゾリジ ノン、1-メチル-3-プロピル-2-イミダゾリジノン、 1-メチル-3-メチル-2-イミダゾリジノン及び1. 3 ージメチルー3, 4, 5, 6ーテトラヒドロピリミジノン等 のN-置換エチレン尿素類:エチレングリコールジグリシジ ルエーテル及びグリセリントリグリシジルエーテル等の多価 アルコールのポリグリシジルエーテル; 4, 4'-ジグリシ ジルービスフェノールA等の2個以上のフェノール基を有す る芳香族化合物のポリグリシジルエーテル;1,4-ジグリ シジルベンゼン、1,3,5-トリグリシジルベンゼン及び ポリエポキシ化液状ポリブタジエン等のポリエポキシ化合 物;並びにテトラグリシジルメタキシレンジアミン、テトラ グリシジルー1, 3-ビスアミノメチルシクロヘキサン、テ トラグリシジル-p-フェニレンジアミン、ジグリシジルア ニリン、ジグリシジルアミノメチルシクロヘキサン、ジグリ シジルオルソトルイジン等のジグリシジルアミノ化合物。

好ましい 1 次変性剤としては、分子中に 2 個以上のエポキシ基および 1 個以上の窒素含有基を持つ多官能化合物が挙げられる。より好ましくは、次の一般式の多官能化合物が用い

8 0

られる。



(ただし、 R^1 および R^2 は、各々独立に、炭素数 $1\sim 10$ の炭化水素基、炭素数 $1\sim 10$ のエーテル又は3級アミンを有する炭素数 $1\sim 10$ 炭化水素基を表し、

R 3 および R 4 は、各々独立に、水素、炭素数 $1 \sim 2$ 0 の炭化水素基、炭素数 $1 \sim 2$ 0 のエーテル、または 3 級アミンを有する炭素数 $1 \sim 2$ 0 の炭化水素基を表し、

R 5 は炭素数 1 ~ 1 2 の炭化水素基、炭素数 1 ~ 1 2 のエーテル、或いは 3 級アミン、エポキシ基、カルボニル基及びハロゲン原子からなる群より選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有する炭素数 1~ 1 2 の炭化水素基を表し、

nは1~6の整数である。)

1次変性剤の使用量は、重合体のリビング末端1当量に対して、0.5当量を超え、10当量以下、好ましくは0.7 当量を超え、5当量以下、更に好ましくは1当量を超え、4

8 1

当量以下で使用することが推奨される。なお、重合体のリビング末端の量は、得られた重合体の数平均分子量から算出できる。

本発明の1次変性水添重合体は、上記の方法で得られた水添前の1次変性重合体を以下の方法で水添することにより得られる。また、本発明の2次変性重合体の前駆体となる1次変性重合体を少なくとも部分的に水添する場合にも、以下の方法で水添すればよい。

水添反応に用いる水添触媒に特に限定はなく、(1)Ni、 Pt、Pd、Ru等の金属をカーボン、シリカ、アルミナ、 ケイソウナ等に担持させた担持型不均一系水添触媒;(2) Ni、Co、Fe、Cr等の有機酸塩又はアセチルアセトン 塩などの遷移金属塩と有機アルミニウム等の還元剤とを用い る、いわゆるチーグラー型水添触媒;及び(3) Ti、Ru、 Rh、Zr等の有機金属化合物等のいわゆる有機金属錯体等 の均一系水添触媒などの、公知の触媒を用いることができる。 具体的な水添触媒としては、日本国特公昭42-8704号 公報、日本国特公昭43-6636号公報、日本国特公昭6 3-4841号公報(米国特許第4501857号に対応)、 日本国特公平1-37970号公報 (米国特許第46737 14号に対応)、日本国特公平1-53851号公報及び日 本国特公平2-9041号公報に記載された水添触媒が挙げ られる。好ましい水添触媒は、チタノセン化合物、およびチ

8 2 3

タノセン化合物と還元性有機金属化合物との混合物が挙げられる。

チタノセン化合物としては、日本国特開平8-10921 9号公報に記載された化合物が使用できるが、具体例としては、ビスシクロペンタジエニルチタンジクロライド、モノペンタメチルシクロペンタジエニルテタントリクロライド等の(置換)シクロペンタジエニル骨格、インデニル骨格あるいはフルオレニル骨格を有する、配位子を少なくとも1つ以上もつ化合物が挙げられる。また、還元性有機金属化合物としては、有機リチウム等の有機アルカリ金属化合物、有機マグネシウム化合物、有機アルミニウム化合物、有機ホウ素化合物及び有機亜鉛化合物等が挙げられる。

水添反応は、一般的に 0 ~ 2 0 0 ℃、より好ましくは 3 0 ~ 1 5 0 ℃の温度範囲で実施される。水添反応に使用される水素の圧力は 0 . 1 ~ 1 5 M P a 、好ましくは 0 . 2 ~ 1 0 M P a 、更に好ましくは 0 . 3 ~ 7 M P a である。また、水添反応の時間は、通常 3 分~ 1 0 時間、好ましくは 1 0 分~ 5 時間である。水添反応は、バッチプロセス、連続プロセス、或いはそれらの組み合わせのいずれでも用いることができる。

上記の方法で製造した、水添していない 1 次変性重合体の溶液や、水添した 1 次変性水添重合体の溶液は、必要に応じて触媒残査を除去し、 1 次変性重合体を溶液から分離することができる。溶媒を分離する方法としては、例えば変性後の

8 3

重合体溶液、或いは更に水添反応を行った後の重合体溶液に アセトンまたはアルコール等の重合体に対する貧溶媒となる 極性溶媒を加えて重合体を沈澱させて回収する方法、1次変 性重合体の溶液を撹拌下熱湯中に投入し、スチームストリッ ピングにより溶媒を除去して回収する方法、または直接重合 体溶液を加熱して溶媒を留去する方法等を挙げることができ る。

次に、1 次変性重合体の1 次変性剤基(γ)の官能基と反応性を有する官能基を有する2 次変性剤を、該1 次変性重合体と反応させて、ベース重合体(β)に官能基含有変性剤基(δ)が結合した2 次変性重合体を得る。2 次変性重合体の製造に用いる2 次変性剤は、官能性単量体と官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1 種である。

本発明に用いる官能性単量体は、1次変性重合体の1次変性剤基(γ)の官能基と反応性を有する官能基を有する変性剤であり、好ましくは、アミノ基、カルボキシル基、酸無水物基、イソシアネート基、エポキシ基、シラノール基及びアルコキシシラン基から選ばれる官能基、特に好ましくはカルボキシル基、酸無水物基、イソシアネート基、エポキシ基、シラノール基、アルコキシシラン基から選ばれる官能基を有する単量体である。

官能性単量体として用いることのできる単量体について例

8 4

示する。カルボキシル基を有する単量体としては、マレイン 酸、シュウ酸、コハク酸、アジピン酸、アゼライン酸、セバ シン酸、ドデカンジカルボン酸、カルバリル酸、シクロヘキ サンジカルボン酸及びシクロペンタンジカルボン酸等の脂肪 族カルボン酸:テレフタル酸、イソフタル酸、オルトフタル 酸、ナフタレンジカルボン酸、ビフェニルジカルボン酸、ト リメシン酸、トリメリット酸及びピロメリット酸等の芳香族 カルボン酸等が挙げられる。酸無水物基を有する単量体とし ては、無水マレイン酸、無水イタコン酸、無水ピロメリット 酸、シスー4ーシクロヘキサンー1,2ージカルボン酸無水 物、1,2,4,5-ベンゼンテトラカルボン酸二無水物及 び5-(2,5-ジオキシテトラヒドロキシフリル)-3-メチルー3ーシクロヘキセンー1、2ージカルボン酸無水物 などが挙げられる。また、イソシアネート基を有する官能性 単量体としては、トルイレンジイソシアナート、ジフェニル メタンジイソシアナート及び多官能芳香族イソシアナートな どが挙げられる。アルコキシシランを有する官能性単量体と しては、ビスー(3-トリエトキシシリルプロピル)-テト ラスルファン及びエトキシシロキサンオリゴマーが挙げられ る。エポキシ基を有する官能性単量体としては、テトラグリ ジジルー1、3ービスアミノメチルシクロヘキサン、テトラ グリシジルーmーキシレンジアミン、ジグリシジルアニリン、 エチレングリコールジグリシジル、プロピレングリコールジ

8 5

グリシジル及びテレフタル酸ジグリシジルエステルアクリレ ートなどが挙げられる。

特に好ましい官能性単量体は、カルボキシル基を2個以上有するカルボン酸又はその酸無水物、或いは酸無水物基、イソシアネート基、エポキシ基、シラノール基及びアルコキシシラン基からなる群より選ばれる少なくとも2種以上を有する架橋剤である。このような架橋剤としては、無水マレイン酸、無水ピロメリット酸、1,2,4,5-ベンゼンテトラカルボン酸ニ無水物、トルイレンジイソシアナート及びテトラグリジジル-1,3-ビスアミノメチルシクロヘキサン等が挙げられる。

本発明に用いる官能性オリゴマーは、1次変性重合体の1次変性剤基(γ)の官能基(末端官能基を含む)と反応性を有する官能基を有する変性剤である限り特に限定はなく、好ましい官能性オリゴマーは、アミノ基、カルボキシル基、酸無水物基、イソシアネート基、エポキシ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群からから選ばれる官能基を有するオリゴマーである。

官能性オリゴマーの数平均分子量は、一般的に300~30,000、好ましくは500~15,000、更に好ましくは1,000~20,000である。官能性オリゴマーは公知の方法で製造すればよく、例えばアニオン重合法、カチオン重合法、ラジカル重合法、縮重合法、重付加反応などで製造

8 6

することができる。

官能性オリゴマーの具体例としては、上記した官能基を少なくとも1個有する、以下のオリゴマーが挙げられる。ポリブタジエンオリゴマーまたはその水添物、ポリイソプレンオリゴマーまたはその水添物、ポリエチレンオリゴマー、ポリプロピレンオリゴマー、ポリエチレンオキサイドオリゴマー、エチレンオキサイドープロピレンオキサイド共重合オリゴマー、エチレン一酢酸ビニル共重合オリゴマーのケン化物、シリコーンオイル、及び上記官能基を少なくとも1個有する官能性ビニル単量体とそれと共重合し得る他のビニル単量体との共重合オリゴマーなどである。

ここで、上記官能基を少なくとも1個有する官能性ビニル 単量体としては、例えばグリシジルアクリレート、グリシジ ルメタクリレート、βーメチルグリシジルアクリレート、β ーメチルグリシジルメタクリレート、アリルグリシジルエー テル、マレイン酸モノグリシジルエステル、イタコン酸モノ グリシジルエステル及び3,4-エポキシブテンが挙げられ る。また、3,4-エポキシ-3-メチル-1-ブテン、3, 4-エポキシ-1-ペンテン、3,4-エポキシ-3-メチ ルペンテン、5,6-エポキシ-1-ヘキセン、ビニルシク ロヘキセンモノオキシド、スチレン-P-グリシジルエーテ ル、ヒドロキシスチレン、2-ヒドロキシエチルメタクリレ

8 7

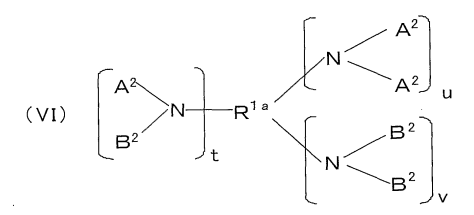
ート、2-ヒドロキシエチルアクリレート、2-ヒドロキシ プロピルメタクリレート、ポリエチレングリコールモノメタ クリレート、アリルアルコール、無水マレイン酸及び無水イ タコン酸なども挙げられる。

上記 官 能 性 ビ ニ ル 単 量 体 と 共 重 合 し 得 る 他 の ビ ニ ル 単 量 体 としては、エチレン、炭素数 $3 \sim 1$ 2 の α - オレフィン、例 えばプロピレン、1-ブテン、イソブチレン、4-メチル-1 - ペンテン、1 - オクテン等、スチレン、o-メチルスチ レン、p-メチルスチレン、p-tert-ブチルスチレン、 1.3-ジメチルスチレン、α-メチルスチレン、ビニルナ フタレン、ビニルアントラセン、酢酸ビニル、塩化ビニル及 びアクリロニトリルが挙げられる。更に、メタクリロニトリ ル、メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、プロピ ルメタクリレート、イソプロピルメタクリレート、ブチルメ タクリレート、イソブチルメタクリレート、ターシャリーブ チルメタクリレート、オクチルメタクリレート、2 - エチル ヘキシルメタクリレート、メチルアクリレート、エチルアク リレート、プロピルアクリレート、イソプロピルアクリレー ト、ブチルアクリレート、イソブチルアクリレート、ターシ ャリーブチルアクリレート、オクチルアクリレート及び2-エチルヘキシルアクリレートなども挙げられ、これらのビニ ル単量体の2種またはそれ以上の混合物も使用することがで きる。

さらに、本発明においては、分子量が上記範囲内であるポリアミドオリゴマー、ポリエステルオリゴマー及びポリウレタンオリゴマーなども使用することができる。

本発明の2次変性重合体を得るために使用する2次変性剤の量は、1次変性重合体の1次変性剤基(γ)の官能基1当量あたり0. $3\sim1$ 0 モルであり、好ましくは0. $4\sim5$ モル、更に好ましくは0. $5\sim4$ モルである。

このようにして得られた本発明の2次変性重合体の構造に特に限定はないが、下記式(VI)~式(X)よりなる群から選ばれる式で表される2次変性重合体が好ましい。



(VII)
$$\begin{bmatrix} A^2 \\ R^2 \end{bmatrix}_W R^{1b} - \begin{bmatrix} B^2 \\ R^2 \end{bmatrix}_X$$

8 9

$$(VIII) C^2 - NR^3 - D^2 ,$$

$$(IX) \qquad \qquad C^2-D^2 \qquad \qquad , \; \mbox{\it } \hbox{\it }}\hbox{\it } \hbox{\it }}\hbox{\it } \hbox{\it } \hbox{\it } \hbox{\it }}$$

$$(X)$$
 $E^2 - F^2$

上記の式において、

 A^2 は、下記式(a-2)と式(b-2)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$O-X^{1}$$

(b-2) $-R^{4}-CR^{5}-CR^{6}R^{7}-P^{1}$,

 B^2 は、下記式(c-2)~式(e-2)のいずれかで表 される結合単位を表し、

WO 03/085010

9 0

$$(d-2)$$
 $-R^4-CHR^5-CR^6R^7-O-X^1$, -2

PCT/JP03/04561

$$(e-2)$$
 $O-X^{1}$ $|$ $-R^{4}-CR^{5}-CH^{6}R^{7}$

 C^2 は、下記式(f-2)~式(h-2)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$\begin{array}{ccc}
(f-2) & -C-P^1 \\
\parallel & & \\
O & & \\
\end{array}$$

$$\begin{pmatrix} p^1 \\ -C-P^1 \\ OH \end{pmatrix}, \ \ \mathcal{F} \ \mathsf{L} \ \mathsf{T}$$

$$(h-2)$$
 P^{1}
 $-C-P^{1}$
 $O-X$

D²は、下記式(i-2)で表される結合単位を表し、

9 1

$$(i-2)$$
 $-R^8-NR^3-X^1$,

E²は、下記式 (j-2) で表される結合単位を表し、

$$(j-2) \qquad -R^9 - P^1 \qquad , \ \mathcal{F} \mathcal{V} \mathcal{T}$$

 F^2 は、下記式(k-2)~式(m-2)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$(k-2)$$
 -NH-R¹⁰-Si(OR¹¹)₃ ,

$$(m-2)$$
 $-CR^{12}-R^{15}-Si(OR^{11})_3$, $O-X^1$

但し、 X^1 は、下記式(n-2)~式(s-2)のいずれかで表される結合単位を表し、

9 2

$$(n-2)$$
 $-C-R^{16}-C-OH$ 0 0

$$(o-2)$$
 $-C-NH-R^{17}-N=C=O$,

$$(p-2)$$
 $-CR^6R^7-CR^5-R^{18}-(CR^5-CR^6R^7)_y$

$$(q-2)$$
 $-Si(OR^{11})_2-R^{19}-Si(OR^{11})_3$

$$(r-2)$$
 $-R^4-CR^5-CR^6R^7-OH$
 $O-R^{20}-(OH)$, $= -20$

$$(s-2)$$
 $-R^4-CR^5-CR^6R^7-OR^{20}-(OH)_{\alpha}$,

上記式 (VI) ~式 (VII) 及び式 (a-2) ~式 (s-2) に おいて、

9 3

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

P 1 はベース重合体を表し、

 R^{1a} は炭素数 $1\sim 4803$ 価の脂肪族炭化水素基を表し、 R^{1b} 、 R^{4} 、 $R^{8}\sim R^{10}$ 及び $R^{13}\sim R^{20}$ はそれぞれ独立 に炭素数 $1\sim 480$ アルキレン基を表し、

 R^2 、 R^3 及び R^{-1} 1は各々独立に炭素数 $1\sim 48$ のアルキル基、炭素数 $6\sim 48$ のアリール基、炭素数 $1\sim 48$ のアルキルと炭素数 $6\sim 48$ のアリールからなるアルキルアリール基、炭素数 $1\sim 48$ のアルキルと炭素数 $1\sim 48$ のアリールからなるアルキルアリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1\sim 48$ のアリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1\sim 48$ 00 シクロアルキル基を表し、

但し、R^{1a}、R^{1b}、R³、R⁴、R⁸~R¹⁰、R¹³~R

1 5 及びR¹⁷~R²⁰は、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 1 ~ 2 4 の アルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種 の官能基を有してもよく、

 $R^5 \sim R^7$ 及び R^{12} は各々独立に水素原子、炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキル基、炭素数 $6 \sim 4$ 8のアリール基、炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキルと炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキルと炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキルと炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキルアリール基、炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキルと炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキルと炭素数 $1 \sim 4$ 8のアリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1 \sim 4$ 8のアリールからなるアルキル基を表し、

94

但し、R¹ª、R¹º、R²~R⁴及びR®~R²ºには、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合していてもよく、

t、u、v、xは各々独立に 0 以上の整数であり、但し、 tとuは同時に 0 ではなく、w、y、z、αは各々独立に 1 以上の整数である。

更に本発明は、上記の2次変性剤を用いた2次変性重合体の製造方法を提供する。具体的には、下記の工程(1)と工程(2)を包含することを特徴とする方法である。

(1)上記の重合体($\beta-1$)~重合体($\beta-3$)よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体 (β) と、

該ベース重合体(β)に結合した、上記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(γ)、

からなる1次変性重合体を提供し、

該一次変性重合体は、リビング末端を有するベース重合体 を有機リチウム化合物を重合触媒として用いるリビングアニ オン重合で製造し、そして、官能基含有1次変性剤を該ベー

ス重合体のリビング末端に付加反応させて 1 次変性重合体を 得、所望により、該 1 次変性重合体を部分的に又は完全に水 添することによる方法によって得られ、

(2) 該1次変性重合体の該1次変性剤基(ア)の該官能基と反応性を有する官能基を有する2次変性剤を、該1次変性重合体と反応させ、その際、該2次変性剤の量は、該1次変性重合体の該1次変性剤基(ア)の該官能基1当量あたり0.3~10モルであり、

こうして2次変性重合体を得る。

本発明の2次変性重合体は、公知の方法を応用して製造することができる。例えば、下記に示す溶液反応、溶融混練方法、各成分を溶媒等に溶解又は分散混合して反応させる方法などが挙げられる。

(1)リビングアニオン重合により、リビング末端を有するベース重合体を製造し、官能基含有1次変性剤を該ベース重合体のリビング末端に付加反応させて1次変性重合体を得、所望により、該1次変性重合体を部分的に又は完全に水添する。次に、1次変性重合体に結合している官能基と反応性を有する官能基を有する2次変性剤(官能性単量体及び/又は官能性オリゴマー)を、該1次変性重合体と反応させる。1次変性重合体と2次変性剤を反応させる温度は、一般に一1次変性重合体と2次変性剤を反応させる温度は、一般に一10~150℃、好ましくは30~120℃である。反応に要する時間は条件によって異なるが、一般に3時間以内であり、

9 6

好ましくは数秒~1時間である。

- (2)リビングアニオン重合により、リビング末端を有するベース重合体を製造し、官能基含有1次変性剤を該ベース重合体のリビング末端に付加反応させて1次変性重合体を得、所望により、該1次変性重合体を部分的に又は完全に水添する。次に、水、メタノール、エタノール等のアルコール、塩酸、硫酸、リン酸、炭酸等の無機酸等の活性水素を有する化合物で1次変性重合体を処理した後に、1次変性重合体に結合している官能基と反応性を有する官能基を有する2次変性剤を、該1次変性重合体と反応させる。反応条件は、上記(1)と同じである。
- (3) 1次変性重合体又はその水添物を溶媒等に溶解又は分散混合した後、該1次変性重合体又はその水添物に結合している官能基と反応性を有する官能基を有する2次変性剤を、該1次変性重合体と反応させる。溶媒としては、使用する全ての成分を溶解又は分散するものであれば特に制限はなく、脂肪族炭化水素、脂環式炭化水素、芳香族炭化水素などの炭化水素系溶媒の他、含ハロゲン系溶媒、エステル系溶媒、エステル系溶媒、エーテル系溶媒などが使用できる。反応条件は、上記(1)と同じである。
- (4) 1次変性重合体又はその水添物と、該1次変性重合体に結合している官能基と反応性を有する官能基を有する2次変性剤とを溶融混練し、該1次変性重合体と反応させる。

9 7

溶融混練の方法として、例えば、バンバリーミキサー、単軸 スクリュー押出機、2軸スクリュー押出機、コニーダ、多軸 スクリュー押出機等の一般的な混和機を用いることができる。 混練温度は一般に、50~250℃、好ましくは80~23 0℃の範囲であり、混練時間は一般に3時間以内、好ましく は数秒~1時間である。

上記の(1)~(3)の方法で得られた2次変性重合体の溶液は、必要に応じて触媒残渣を除去し、重合体を溶液から分離することができる。溶媒の分離の方法としては、例えば重合後又は水添後の溶液にアセトンまたはアルコール等の重合体に対する貧溶媒となる極性溶媒を加えて重合体を沈澱させて回収する方法、重合体の溶液を撹拌下熱湯中に投入し、スチームストリッピングにより溶媒を除去して回収する方法、または直接重合体溶液を加熱して溶媒を留去する方法等を挙げることができる。

本発明の1次変性水添重合体及び2次変性重合体には、各種フェノール系安定剤、リン系安定剤、イオウ系安定剤、アミン系安定剤等の安定剤を添加することができる。安定剤に特に限定はなく、従来からこの分野で使用されてきた安定剤である2,6-ジーtertーブチルー4クタデシルー3ー(3',5'ージーtertーブチルー4'ーヒドロキシフェニル)プロピオネート等のフ

98

エノール系化合物、トリスー(2, 4ージーtertーブチルフェニル)フォスファイト等の有機フォスファイト系化合物、4,6ービス〔(オクチルチオ)メチル〕ー0ークレゾール等の含イオウフェノール系化合物等の、種々の酸化防止剤を一種又は二種以上組み合わせて使用することができる。

また、本発明の1次変性水添重合体及び2次変性重合体は、 そのままで或いは各種添加剤を配合した組成物として、従来 の方法で有用な成形品に加工することができる。例えば、押 出成形、射出成形、二色射出成形、サンドイッチ成形、中空 成形、圧縮成形、真空成形、回転成形、パウダースラッシュ 成形、発泡成形、積層成形、カレンダー成形及びブロー成形 等によって加工することができる。また、必要に応じて、発 泡、粉末、延伸、接着、印刷、塗装、メッキ等の加工をして もよい。かかる成形方法により、シート、フィルム、各種形 状の射出成形品、中空成形品、圧空成型品、真空成形品、押 出成形品、発泡成形品、不織布や繊維状の成形品、合成皮革 等多種多様の成形品として活用できる。これらの成形品は、 食品包装材料、医療用器具材料、家電製品及びその部品、電 子デバイス及びその部品、自動車部品、工業部品、家庭用品、 玩具等の素材、履物用素材、粘・接着剤用素材、アスファル ト改質剤などに利用できる。

例えば、自動車部品の具体例としては、サイドモール、 グロメット、ノブ、ウェザーストリップ、窓枠とそのシーリン

9 9

グ材、アームレスト、ドアグリップ、ハンドルブリップ、コンソールボックス、ベッドレスト、インストルメントパネル、バンパー、スポイラー及びエアバック装置の収納カバー等が挙げられる。医療用具の具体例としては、血液バッグ、血小板保存バック、輸液(薬液)バック、人工透析用バック、医療用チューブ及びカテーテル等が挙げられる。その他、粘接着テープやシート、粘接着フィルム基材、表面保護フィルム基材及び該フィルム用粘接着剤、カーペット用粘接着剤、ストレッチ包装用フィルム、熱収縮性フィルム、被覆鋼管用被覆材、シーラントなどとして用いることができる。

1 0 0

更に本発明は、本発明の1次変性水添重合体(A-1)、本発明の2次変性重合体(A-2)及び該2次変性重合体の前駆体である1次変性重合体(A-3)からなる群より選ばれる成分(A)を含有する組成物を提供する。具体的には、次の組成物{1}~{7}を提供する。

- {1} 成分(A)と補強性充填剤(B)を包含する充填剤含有変性重合体組成物。
- {2} 該充填剤含有変性重合体組成物を加橋剤の存在下で 架橋して得られる、架橋された充填剤含有変性重合体組成物。
- {3} 成分(A)と、成分(A)以外の熱可塑性樹脂及び成分(A)以外のゴム状重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の重合体である成分(D)を包含する変性重合体組成物。
- {4} 該変性重合体組成物を架橋剤の存在下に溶融混練して得られる架橋変性重合体組成物。
- {5} 成分(A)と粘着付与剤(E)を包含する粘接着性組成物。
- {6} 成分(A)とアスファルト(F)を包含するアスファルト組成物。
- {7} 成分(A)と、芳香族ビニル単量体、又は芳香族ビニル単量体及びそれと共重合可能な単量体の混合物である成分(G)を包含する原料混合物をラジカル重合反応に付して得られる、スチレン系樹脂組成物。

101

なお、1次変性重合体(A-3)は、下記の重合体($\beta-1$)~重合体($\beta-3$):

(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体 (β)と、

該ベース重合体(β)に結合した、上記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(γ)、

からなる1次変性重合体である。

以下、本発明の組成物について詳細に説明する。

{1} 充填剤含有変性重合体組成物

102

本発明は、1次変性水添重合体(A-1)、2次変性重合体(A-2)及び該2次変性重合体の前駆体である1次変性重合体(A-3)からなる群より選ばれる成分(A)の100重量部、及び

補強性充填剤(B)の0.5~300重量部、

を包含する充填剤含有変性重合体組成物を提供する。本発明の変性重合体を用いた充填剤含有変性重合体組成物は、反発弾性や低発熱性に極めて優れ、しかも加工性が改良された組成物である。

本発明の充填剤含有変性重合体組成物に用いる補強性充填材(B)は公知の補強性充填剤、例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、種々の表面処理炭酸カルシウム、碳酸マグネシウム、硫酸バリウム、硫酸マグネシウム、硫酸カルシウム、シリカ系無機充填剤、金属酸化物、金属水酸化物及びカーボンが挙げられ、シリカ系無機充填剤、金属酸化物、金属水酸化物及びカーボンが好ましい。これらの補強性充填剤は、1種だけでなく2種以上を併用することができる。

シリカ系無機充填剤とは、化学式Si〇₂又はSi₃A1を構成単位の主成分とする固体粒子であり、例えば、シリカ、クレイ、タルク、マイカ、珪藻土、ウォラストナイト、モンモリロナイト、ゼオライト及びガラス繊維等の無機繊維状物質などが挙げられる。また、表面を疎水化したシリカ系無機充填剤や、シリカ系無機充填剤とシリカ系以外の無機充填剤

103

の混合物も本発明では使用することができる。本発明において好ましいシリカ系無機充填剤は、シリカ及びガラス繊維である。シリカとしては乾式法ホワイトカーボン、湿式法ホワイトカーボン、合成ケイ酸塩系ホワイトカーボン及びコロイダルシリカと呼ばれているもの等が使用できる。これらは粒径が $0.01\sim150\mu$ mのものが好ましい。また本発明の組成物において、シリカが組成物中に分散し、シリカの添加効果を十分に発揮するためには、平均分散粒子径は $0.05\sim1\mu$ mである。

補強性充填剤として用いる金属酸化物は、化学式M×Oy
(Mは金属原子、×、yは各々1~6の整数)を構成単位の主成分とする固体粒子であり、例えばアルミナ、酸化チタン、酸化マグネシウム及び酸化亜鉛等が挙げられる。また金属酸化物と金属酸化物以外の無機充填剤の混合物も使用することができる。本発明で補強性充填剤として用いる金属水酸化物は、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、水酸化ジルコニウム、水和珪酸アルミニウム、水和珪酸マグネシウム、水酸化ガルシウム、水酸化バリウム、酸化錫の水和物、硼砂等の無機金属化合物の水和物や、水和系無機充填材であり、中でも水酸化マグネシウム、水酸化アルミニウムが好ましい。

補強性充填剤として用いるカーボンブラックとしては、F

1 0 4

T、SRF、FEF、HAF、ISAF、SAF等の各クラスのカーボンブラックが挙げられ、窒素吸着比表面積が50mg/g以上、DBP(フタル酸ジブチル)吸油量が80ml/100g以上のカーボンブラックが好ましい。

本発明の充填剤含有変性重合体組成物において、補強性充填剤(B)の配合量は、変性重合体である成分(A) 100 重量部に対し0.5~300量部、好ましくは5~200重量部、更に好ましくは20~100量部である。補強性充填材(B)の配合量が0.5重量部未満の場合は、補強性充填剤の添加効果が発現されず、一方、300重量部を超えると、補強性充填剤の分散性が劣り、加工性及び機械強度が劣るため好ましくない。

更に本発明の充填剤含有変性重合体組成物は、成分(A)の変性剤基の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の変性剤(C)の0.01~20重量部を更に包含することが好ましい。成分(A)が1次変性水添重合体(A~1)や1次変性重合体(A~3)の場合には、2次変性剤を加えることで、最終的な組成物に含まれる重合体は2次変性重合体となるので好ましい。また、成分(A)が2次変性重合体(A~2)である場合には、3次変性剤を加えることで、2次変性重合体(A~2)を更に変性することができる。組成物に加える2次変性剤及び3次変性剤としては、上記し

105

た官能性単量体や官能性オリゴマーを使用すればよい。

本発明の充填剤含有変性重合体組成物は、更にシランカッ プリング剤を包含してもよい。本発明で使用するシランカッ プリング剤は、変性重合体(A)と補強性充填材(B)の相 互作用を緊密にするためのものであり、変性重合体(A)と 補強性充填材(B)のそれぞれに対する親和性あるいは結合 性の基を有しているものである。具体的には、ビスー[3-(トリエトキシシリル) - プロピル] - テトラスルフィド、ビス - [3-(トリエトキシシリル)-プロピル]-ジスルフィド、 ビスー [2-(トリエトキシシリル) -エチル] -テトラスルフ ィド、3-メルカプトプロピルートリメトキシシラン、3-メル カプトプロピルメチルジメトキシシラン、3-トリエトキシシリ ルプロピル-N, N-ジメチルチオカルバモイルテトラスルフィ ド、3-トリエトキシシリルプロピルベンゾチアゾールテトラス ルフィド、ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラ ン、2-(3, 4エポキシシクロヘキシル)エチルトリメトキシシ ラン、3-グリシドキシプロピルメチルジエトキシシラン、3-グリシドキシプロピルトリエトキシシラン、p-スチリルトリメ トキシシラン、3-メタクリロキシプロピル、メチルジメトキシ シラン、3-メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、3-メタクリロキシプロピルメチルジエトキシシラン、3-メタクリ ロキシプロピルトリエトキシシラン、3-アクリロキシプロピル トリメトキシシラン、N-2 (アミノエチル) 3-アミノプロピ

ルメチルジメトキシシラン、N-2 (アミノエチル) 3-ア ミノプロピルトリメトキシシラン、N-2 (アミノエチル) 3-アミノプロピルトリエトキシシラン、3-アミノプロピ ルトリメトキシシラン、3-アミノプロピルトリエトキシシ ラン、3-トリエトキシシリル-N-(1,3-ジメチル-ブチリデン) プロピルアミン、N-フェニルー3-アミノプ ロピルトリメトキシシラン及び3-イソシアネートプロピル トリエトキシシラン等が挙げられる。好ましいシランカップ リング剤は、シラノール基又はアルコキシシランを有すると 同時にメルカプト基又は/及び硫黄が2個以上連結したポリ スルフィド結合を有するものであり、その例としては、ビス - [3-(トリエトキシシリル)-プロピル]ーテトラスル フィド、ビスー[3-(トリエトキシシリル)ープロピル] - ジスルフィド、ビスー [2-(トリエトキシシリル)-エ チル] -テトラスルフィド、3-メルカプトプロピルートリ メトキシシラン、3-メルカプトプロピルメチルジメトキシ シラン、3-トリエトキシシリルプロピル-N,N-ジメチ ルチオカルバモイルテトラスルフィド及び3-トリエトキシ シリルプロピルベンゾチアゾールテトラスルフィド等が挙げ られる。シランカップリング剤の配合量は、補強性充填剤 (B) に対して、通常 O. 1~30wt%、好ましくは O. 5~20wt%、更に好ましくは1~15wt%である。

本発明の充填剤含有変性重合体組成物には、加工性を改良

107

するために、ゴム用軟化剤を配合することができる。ゴム用 軟化剤としては鉱物油又は液状もしくは低分子量の合成軟化 剤が適している。なかでも、一般にゴムの軟化、増容、加工 性の向上に用いられるプロセスオイル又はエクステンダーオ イルと呼ばれる鉱物油系ゴム用軟化剤が好ましい。これは、 芳香族環、ナフテン環、及びパラフィン鎖の混合物であり、 パラフィン鎖の炭素数が全炭素中50%以上を占めるものが パラフィン系と呼ばれ、ナフテン環炭素数が30~45%の ものがナフテン系、また芳香族炭素数が30%を超えるもの が芳香族系と呼ばれる。本発明で用いるゴム用軟化剤は、ナ フテン系及び/又はパラフィン系のものが好ましい。合成軟 化剤としては、ポリブテン、低分子量ポリブタジエン等が使 用可能であるが、上記鉱物油系ゴム用軟化剤の方が良好な結 果を与える。ゴム用軟化剤の配合量は、変性重合体である成 分(A)100重量部に対して10~100重量部、好まし くは 1 0 ~ 9 0 重量部、更に好ましくは 3 0 ~ 9 0 重量部で ある。100重量部を超えるとブリードアウトを生じやすく、 組成物表面にベタツキを生ずるおそれがあるため好ましくな 64

また本発明の変性重合体組成物においては、成分(A)とは異なるゴム状重合体を変性重合体と組み合わせて使用することができる。ゴム状重合体としては、下記項目 {3}で例示する、成分(D)としてのゴム状重合体を用いることがで

108

きる。ゴム状重合体を使用する場合、その量は、一般に変性重合体(A)100重量部に対して、5~400重量部、好ましくは5~200重量部、更に好ましくは10~100重量部である。

本発明の変性重合体である成分(A)と補強性充填材(B)からなる変性重合体組成物には、本発明の目的を損なわない範囲内で必要に応じて、軟化剤、耐熱安定剤、帯電防止剤、耐候安定剤、老化防止剤、充填剤、着色剤、滑剤等「ゴム・プラスチック配合薬品」(ラバーダイジェスト社編)などに記載された添加物を配合することが出来る。製品の硬さや流動性の調節の為に、必要に応じて配合することが出来る軟化剤としては、具体的には流動パラフィン、ヒマシ油、アマニ油等種々のものが使われる。これらの軟化剤は混練時に添加しても、成分(A)の変性重合体の製造時に予め該重合体の中に含ませておいても良い。

変性重合体(A)と補強性充填材(B)、及び所望により他の成分とを混合する方法に特に限定はなく、公知の方法で行えばよい。例えば、オープンロール、バンバリーミキサー、ニーダー、単軸スクリュー押出機、2軸スクリュー押出機、9軸スクリュー押出機等の一般的な混和機を用いた溶融混練方法、各成分を溶解混合後、溶剤を加熱除去する方法等を用いることができる。本発明においては、ロール、バンバリーミキサー、ニーダーや押出機を用いた溶融混練法が、生産性

1 0 9

と良混練性の点から好ましい。また、全ての成分を一度に混練する方法、複数の回数に分けて混合する方法のどちらも実施可能である。

{2} 架橋された充填剤含有変性重合体組成物

本発明は、上記項目 { 1 } の充填材含有変性重合体組成物 を加橋剤の存在下で架橋して得られる、架橋された充填材含 有変性重合体組成物を提供する。

本発明で用いる加硫剤としては、有機過酸化物及びアゾ化合物などのラジカル発生剤、オキシム化合物、ニトロソ化合物、ポリアミン化合物、硫黄、硫黄化合物が使用され、硫黄化合物には、一塩化硫黄、二塩化硫黄、ジスルフィド化合物、高分子多硫化合物などが挙げられる。加硫剤の使用量は、通常は、変性重合体である成分(A)100重量部に対し0.01~20重量部、好ましくは0.1~15重量部である。

1 1 0

ト、ベンゾイルペルオキシド、pークロロベンゾイルペルオキシド、2,4ージクロロベンゾイルペルオキシド、tertーブチルペルオキシベンゾエート、tertーブチルペルカーブチルペルオキシド、ラウロイルペルカーボネート、ジアセチルペルオキシド、ラウロイルペルオキシド及びtertーブチルクミルペルオキシド等が挙げられる。これらの中では、臭気性、スコーチ安定性の点で、2,5ージメチルー2,5ージメチルー2,5ージメテルー2,5ージメテルー2,5ージメー(tertーブチルペルオキシ)へキサン、2,5ージメテルー2,5ージー(tertーブチルペルオキシ)へはウロペルオキシー3,3,5ートリメテルシクロへキサン、nーブチルー4,4ービス(tertーブチルペルオキシ)バレレート及びジーtertーブチルパーオキサイド等が好ましい。

また加硫に際して、スルフェンアミド系、グアニジン系、 チウラム系、アルデヒドーアミン系、アルデヒドーアンモニ ア系、チアゾール系、チオ尿素系、ジチオカルバメート系な どの加硫促進剤を必要に応じた量で使用してもよい。また、 加硫助剤として、亜鉛華やステアリン酸などを必要に応じた 量で使用してもよい。

上記有機過酸化物を使用して架橋するに際しては、硫黄、 p-キノンジオキシム、p, p'-ジベンゾイルキノンジオ

1 1 1

キシム、NーメチルーNー4ージニトロソアニリン、ニトロソベンゼン、ジフェニルグアニジン及びトリメチロールプロパンーN, N'ーmーフェニレンジマレイミド等のペルオキシ架橋用助剤;ジビニルベンゼン、トリアリルシアヌレート、ジエチレングリコールジメタクリレート、ジエチレングリコールジメタクリレート、ガロパントリメタクリレート及びアリルメタクリレート等の多官能性メタクリレートをびビニルステアレート等の多官能性ビニルブチラート及びビニルステアレート等の多官能性ビニルできる。これらの加硫促進剤の使用量は、通常は、変性重合体である成分(A)100重量部である。

加硫方法に特に限定はなく、通常実施される加硫方法で行えばよい。例えば、 $120\sim200$ © の温度で、好適には $140\sim180$ © の温度で加硫する。

本発明の充填剤含有変性重合体組成物を加硫した組成物は、自動車の内装・外装品、防振ゴム、ベルト、はきもの、発泡体、各種工業部品、タイヤ用途等にその特徴を生かして適用することができる。

{3} 変性重合体組成物

本発明は、本発明の1次変性水添重合体(A-1)、本発

1 1 2

明の2次変性重合体(A-2)及び該2次変性重合体の前駆体である1次変性重合体(A-3)からなる群より選ばれる成分(A)を、成分(A)と成分(D)の合計100重量部に対して1~99重量部と、

成分(A)以外の熱可塑性樹脂及び成分(A)以外のゴム 状重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の重合体で ある成分(D)を、成分(A)と成分(D)の合計100重 量部に対して99~1重量部

を包含することを特徴とする変性重合体組成物を提供する。本発明の変性重合体を用いた変性重合体組成物は、熱可塑性樹脂及びゴム状重合体からなる群から選ばれた少なくとも1種の成分(G)と高い相容性を示し、該組成物は優れた機械強度を発揮する。

本発明の変性重合体組成物に使用する成分(D)は、成分(A)以外の熱可塑性樹脂及び成分(A)以外のゴム状重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の成分である。熱可塑性樹脂としては、成分(A)の変性剤基の官能基と反応性を有する官能基を有する、官能基含有熱可塑性樹脂が好ましい。具体的には、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリウレタン系樹脂および主鎖にイミド結合を持つ重合体などが挙げられ、例えば、ポリイミド、ポリアミノビスマレイミド(ポリアミドイミド、ポリアミレイミド・トリアジン樹脂、ポリアミドイミド、ポスマレイミド・トリアジン樹脂、ポリアミドイミド、ポスマレイミド・トリアジン樹脂、ポリアミドイミド、ポスマレイミド・トリアジン樹脂、ポリアミドイミド、ポスマレイミド・トリアジン樹脂、ポリアミドイミド、ポスマレイミド・トリアジン樹脂、ポリアミドイミド、ポスマレイミド・トリアジン樹脂、ポリアミドイミド、ポスタレイミド・トリアジン樹脂、ポリアミドイミド

ーテルイミド等のポリイミド系樹脂、ホルムアルデヒド又は トリオキサンの重合体、ホルムアルデヒド又はトリオキサン と他のアルデヒド、環状エーテル、エポキシド、イソシアネ ート、ビニル化合物等との共重合体等のポリオキシメチレン 系樹脂、ポリエーテルスルホンやポリアリルスルホン等のポ リスルホン系樹脂、ポリ(2,6ージメチルー1,4ーフェ ニレン)エーテル等のポリフェニレンエーテル系樹脂、ポリ フェニレンスルフィド、ポリ4,4'-ジフェニレンスルフ ィド等のポリフェニレンスルフィド系樹脂、ビスフェノール Aとフタル酸成分からなる重縮合系ポリマーであるポリアリ レート系樹脂、ポリケトン系樹脂、ビニル芳香族単量体と他 のビニルモノマー、例えば酢酸ビニル、アクリル酸及びアク リル酸メチル等のアクリル酸エステル、アクリロニトリル、 メタクリロニトリル等との共重合体樹脂、アクリロニトリル ーブタジエンースチレン共重合体樹脂(ABS)、メタクリ ル酸エステルーブタジエンースチレン共重合体樹脂(MB S);エチレンを50wt%以上含有するエチレンと、これ と共重合可能な他のモノマーとの共重合体、例えばエチレン - 酢酸ビニル共重合体及びその加水分解物; エチレンーアク リル酸アイオノマー等のポリエチレン系樹脂;プロピレンを 50wt%以上含有するプロピレンと、これと共重合可能な 他のモノマーとの共重合体、例えばプロピレンーアクリル酸 エチル共重合体等のポリプロピレン系樹脂;酢酸ビニルの含

1 1 4

有量が50wt%以上である酢酸ビニルと、これと共重合可 能 な 他 の モ ノ マ ー と の 共 重 合 体 で あ る ポ リ 酢 酸 ビ ニ ル 系 樹 脂 及びその加水分解物:アクリル酸及びそのエステルやアミド の重合体:メタクリル酸及びそのエステルやアミドの重合 体 : これらのアクリル酸系モノマーの含有量が50wt%以 上であるアクリル酸系モノマーと、これと共重合可能な他の モノマーとの共重合体であるポリアクリレート系樹脂:アク リロニトリル及び/又はメタクリロニトリルの重合体:これ らのアクリロニトリル系モノマーの含有量が50wt%以上 であるアクリロニトリル系モノマーと、これと共重合可能な モノマーとの共重合体であるニトリル樹脂;及びパラオキシ 安息香酸、テレフタル酸、イソフタル酸、4,4′-ジヒド ロキシジフェニルあるいはこれらの誘導体を用い、重縮合に より製造される重合体又は共重合体等のポリオキシベンゾイ ル系重合体等が挙げられる。

本発明の変性重合体組成物の成分(D)として特に好ましい官能基含有熱可塑性樹脂としては、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂及びポリウレタン系樹脂が挙げられる。なお上記熱可塑性樹脂は、1種だけでなく2種以上併用することができる。かかる官能基含有熱可塑性樹脂は、成分(A)である変性重合体の官能基と反応することによって組成物の相容性が改善される。

本発明において成分(D)として用いるポリエステル系樹

脂は、分子内にエステル結合を含有するものであり、代表的なポリエステル系樹脂は、ジカルボン酸とグリコールが重縮合した構造のもので、ジカルボン酸、その低級エステル、その酸ハライドまたは無水物とグリコールを重縮合することにより得られる。このポリエステル系樹脂の原料となる芳香族ジカルボン酸又は脂肪族ジカルボン酸としては、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、ピメリン酸、スベリン酸、アジピン酸、セバシン酸、アゼライン酸、1,9ーノナンジカルボン酸、1,16ーへキサデカンジカルボン酸、テレフタル酸、イソフタル酸、アウカルボキシジフェニル、ローカルボキシフェノキシ酢酸及び2,6ーナフタリンジカルボン酸等が挙げられ、これらは単独又は任意の組み合わせで用いることができる。これらの中ではテレフタル酸及びイソフタル酸が好ましい。

また、ポリエステル系樹脂のもう一方の原料であるグリコール(又はジオール)は、脂肪族又は芳香族のものがあり、例えば、エチレングリコール、1,3ープロパンジオール、1,2ープロパンジオール、1,4ーブタンジオール、1,6ーヘキサンジオール、1,4ーシクロヘキサンジオール、1,10ーデカンジオール、ネオペンチルグリコール及びpーキシレングリコール等が挙げられ、これらは単独又は任意の組み合わせで用いることができる。これらの中ではエチレングリコール及び1,4ーブタンジオールが好ましい。

1 1 6

また他の有用なポリエステル系樹脂として、環状のラクトカ、 のえばピバロラクトン、 βープロピオラクトン、 εーカプロラクトン等の開環重合により得られるポリラクトンも挙げられる。これらのポリエステル系樹脂は、その分子末端が 官能基又はカルボキシル基であり、 さらに、 この末端を1 官能性のアルコール又は1 官能性のカルボン酸と反応させせたものもある。本発明においては、ポカマル系重合体は、その分子末端の一部又は全部にような官能基ステル系重合体は、その分子末端の一部スは全部に表示が成分(A)である変性重合体の官能基と反応するような官能表示が成分(A)である変性重合体の官能表していることが好ましい。かかる官能基合体の官能表を利能は、その一部が成分(A)である変性重合体の官能表と反応することが好ましくは2種以上の組み合わせで用いることができる。

本発明の変性重合体組成物に用いるポリアミド系樹脂は、ジカルボン酸とジアミンの重縮合物、 α -アミノカルボン酸の重縮合物、及び環状ラクタムの開環重合物等である。 具体的には、ナイロンー46、ナイロンー6、ナイロンー66、ナイロンー66、ナイロンー66、ナイロンー66、ナイロンー66をやこれらの共重合体、すなわちナイロンー6ーナイロンー66共重合体及びナイロンー6ーナイロンー12共重合体等が挙げられる。これらのポリアミド系樹脂の融点は150~270℃が好ましく、より優れた加工性を求める場合には26

1 1 7

○ ℃以下の融点を有するポリアミド系樹脂がより好ましい。 なお上記ポリアミド系樹脂は、単独もしくは2種以上の組み 合わせで用いることができる。

本発明の変性重合体組成物に用いるポリカーボネート樹脂 は、具体的には、2価以上のフェノール化合物と、カーボネ ート前駆体とを反応させて得られるものである。2価フェノ ールとしては様々なものがあるが、例えば2,2ービス(4 - ヒドロキシフェニル)プロパン [通称ビスフェノールA]、 ビス (4-ヒドロキシフェニル) メタン、2, 2-ビス (4 ーヒドロキシー3,5-ジメチルフェニル)プロパン、2, 2-ビス(4-ヒドロキシ-3-メチルフェニル)プロパン、 ビス (4-ヒドロキシフェニル) スルフォン、1,1-ビス (4-ヒドロキシフェニル) エタン、1,1-ビス(4-ヒ ドロキシフェニル)シクロヘキサン及び1,1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)-3,3,5-トリメチルシクロヘキ サン等が挙げられる。好ましい2価フェノールとしては、ビ ス(4-ヒドロキシフェニル)アルカン、特にビスフェノー ルAが挙げられる。なお上記2価フェノールは、単独で使用 しても2種以上を組み合わせて使用してもよい。またカーボ ネート前駆体としては、カルボニルハライド、カリボニルエ ステルまたはハロホルメート等が挙げられる。具体的にはホ スゲン、ジフェニルカーボネート、2個フェノールのジハロ ホルメート及びそれらの混合物である。

1 1 8

ポリカーボネート系樹脂の粘度平均分子量は、得られる組成物の強度や耐熱性の点から1 万以上、また加工性の点から6 万以下が好ましく、より好ましくは12,000~45,000、更に好ましくは13,000~35,000である。なお本発明における粘度平均分子量(M)は、ポリカーボネート系樹脂 0.7 gを100 m 1 の塩化メチレンに20 $\mathbb C$ で溶解して求めた比粘度から算出したものである。

本発明の変性重合体組成物に用いるポリウレタン系樹脂は、 ジイソシアネートとジオールを重付加することにより得られ、 例えばポリオール(ポリエステルまたはポリエーテル)から なるブロックをソフトセグメントとし、ジイソシアネートと グリコールからなるブロックをハードセグメントとするもの がある。このポリウレタン系樹脂の原料となるポリエステル ジオールとしては、ポリ(1,4-ブチレンアジペート)、 ポリ (1, 6-ヘキサンアジペート) 及びポリカプロラクト ン等が挙げられる。ポリエーテルジオールとしては、ポリエ チレングリコール、ポリプロピレングリコール及びポリオキ シテトラメチレングリコール等が挙げられる。さらにグリコ ールとしては、エチレングリコール、1,4-ブタンジオー ル及び1、6-ヘキサンジオール等が挙げられる。ジイソシ アネートとしては、芳香族、脂環族、及び脂肪族のものがあ り、例えばトリレンジイソシアネート、4,4′ージフェニ ルメタンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネー

1 1 9

ト及びイソホロンジイソシアネート等が挙げられる。

本発明の変性重合体組成物に用いるポリウレタン系樹脂の 重量平均分子量は、得られる組成物の機械特性の点から、好 ましくは5,000~50万、より好ましくは1万~30万 である。

上述した官能基含有熱可塑性樹脂以外の熱可塑性樹脂とし ては、共役ジエン化合物とビニル芳香族単量体とのブロック 共重合樹脂、前記のビニル芳香族単量体の重合体、前記のビ ニル芳香族単量体と他のビニルモノマー、例えばエチレン、 プロピレン、ブチレン、塩化ビニル、塩化ビニリデン等との 共重合樹脂;ゴム変性スチレン系樹脂(HIPS);ポリエ チレン; エチレンを50wt%以上含有する、エチレン及び これと共重合可能な他のモノマーとの共重合体、例えば、エ チレンープロピレン共重合体、エチレンーブチレン共重合体、 エチレンーへキセン共重合体、エチレンーオクテン共重合 体;塩素化ポリエチレン等のポリエチレン系樹脂;ポリプロ ピレン;プロピレンを 5 0 w t %以上含有する、プロピレン 及びこれと共重合可能な他のモノマーとの共重合体、例えば、 プロピレンーエチレン共重合体、塩素化ポリプロピレンなど のポリプロピレン系樹脂;ポリブテン-1;ブテン-1を5 0wt%以上含有する、ブテン-1及びこれと共重合可能な 他のモノマーとの共重合体であるポリブテン系樹脂;ポリ塩 化ビニル;ポリ塩化ビニリデン;塩化ビニル及び/又は塩化

1 2 0

ビニリデンを50wt%以上含有する、塩化ビニル及び/又 は塩化ビニリデン及びこれと共重合可能な他のモノマーとの 共重合体であるポリ塩化ビニル系樹脂;鎖状炭化水素高分子 化合物の水素の一部又は全部をフッ素で置換した構造を有す る重合体、具体的にはポリテトラフルオロエチレン、テトラ フルオロエチレン-パーフルオロアルキルビニルエーテル共 重合体、テトラフルオロエチレン-ヘキサフルオロプロピレ ン共重合体、ポリクロロトリフルオロエチレン、テトラフル オロエチレン-エチレン共重合体、クロロトリフルオロエチ レン-エチレン共重合体、ポリビニリデンフルオライド、ポ リビニルフルオライドなどのフッ素系樹脂;ならびに1,2 - ポリブタジエン、トランスポリブタジエンなどのポリブタ ジエン系樹脂などである。これらの熱可塑性樹脂の数平均分 子量は、好ましくは1,000以上、より好ましくは5,0 00~500万、更に好ましくは1万~100万である。ま たこれらの熱可塑性樹脂は2種以上を併用しても良い。

本発明の変性重合体組成物の成分(D)としてのゴム状重合体は、共役ジエン系重合体またはその水添物、共役ジエン系単量体のランダム共重合体またはその水添物、共役ジエン系単量体とビニル芳香族単量体のブロック共重合体またはその水添物、非ジエン系重合体、天然ゴムがあげられる。具体的には、ブタジエンゴム又はその水素添加物、イソプレンゴム又はその水素添加物、スチレンーブ

1 2 1

タジエンゴム又はその水素添加物、スチレンーブタジエンブ ロック共重合体又はその水素添加物、スチレンーイソプレン ブロック共重合体又はその水素添加物等のスチレン系エラス トマー、及びアクリロニトリルーブタジエンゴム又はその水 素添加物等である。非ジエン系重合体としては、エチレン一 プロピレンゴム、エチレンープロピレンージエンゴム、エチ レンーブテンージエンゴム、エチレンーブテンゴム、エチエ ンーヘキセンゴム、エチレンーオクテンゴム等のオレフィン 系エラストマー、ブチルゴム、臭素化ブチルゴム、アクリル ゴム、フッ素ゴム、シリコーンゴム、塩素化ポリエチレンゴ ム、エピクロルヒドリンゴム、α、β- 不飽和ニトリルーア クリル酸エステルー共役ジエン共重合ゴム、ウレタンゴム及 び多硫化ゴムなどが挙げられる。これらのゴム状重合体は、 官能基を付与した変性ゴム(官能基含有ゴム状重合体)であ っても良い。これらは単独または複数を組み合わせて使用す ることができる。

官能基含有ゴム状重合体としては、上記のゴム状重合体に 水酸基、カルボキシル基、カルボニル基、チオカルボニル基、 酸ハロゲン化物基、酸無水物基、カルボン酸基、チオカルボ ン酸基、アルデヒド基、チオアルデヒド基、カルボン酸エス テル基、アミド基、スルホン酸基、スルホン酸エステル基、 リン酸基、リン酸エステル基、アミノ基、イミノ基、ニトリ ル基、ピリジル基、キノリン基、エポキシ基、チオエポキシ

1 2 2

基、スルフィド基、イソシアネート基、イソチオシアネート基、シラノール基、アルコキシシラン、ハロゲン化ケイ素基、ハロゲン化スズ基、アルコキシスズ基及びフェニルスズ基等から選ばれる官能基を少なくとも1個有する原子団が結合しているゴム状重合体が挙げられる。

本発明の変性重合体組成物において、成分(A)と熱可塑性樹脂及びゴム状重合体からなる群から選ばれた少なくとも1種である成分(D)の配合重量比率は、成分(A)/成分(D)が1/99~99/1、好ましくは2/98~90/10、より好ましくは5/95~60/40、さらに好ましくは10/90~40/60である。成分(A)及び(D)の割合は、各成分の効果を最大に発揮させるために任意に定めることができる。

更に本発明の変性重合体組成物は、変性重合体(A)の変性剤基の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の変性剤である成分(C)の、成分(A)と成分(D)の合計100重量部に対して0.01~20重量部以上を更に包含することが好ましい。成分(A)が1次変性水添重合体(A-1)や1次変性重合体(A-3)の場合には、2次変性剤を加えることで、最終的な組成物に含まれる重合体は2次変性重合体(A-2)である場合には、3次変性剤を加え

1 2 3

ることで、2次変性重合体(A-2)を更に変性することができる。組成物に加える2次変性剤及び3次変性剤としては、上記した官能性単量体や官能性オリゴマーを使用すればよい。組成物の機械的強度や耐衝撃性の観点から、変性剤の量は0.01重量部以上であり、目的とする作用効果の観点から20重量部以下である。より好ましくは0.02~10重量部、更に好ましくは0.05~7重量部である。

本発明においては、必要に応じて任意の添加剤を配合することができる。添加剤の種類は、熱可塑性樹脂やゴム状重合体の配合に一般的に用いられるものであれば特に制限はない。添加剤としては例えば、前述の補強性充填材(B)、シランカップリング剤、ゴム用軟化剤の他、無機充填剤、顔料、滑剤、離型剤、軟化剤・可塑剤、ヒンダードアミン系光安定剤、ベンゾトリアゾール系紫外線吸収剤、難燃剤、帯電防止剤、有機繊維、ガラス繊維、炭素繊維、金属ウィスカ等の補強剤、着色剤、その他添加剤或いはこれらの混合物等、「ゴム・プラスチック配合薬品」(日本国、ラバーダイジェスト社編)などに記載されたものが挙げられる。

本発明の変性重合体組成物の製造方法に特に限定はなく、 公知の方法が利用できる。例えば、バンバリーミキサー、単 軸スクリュー押出機、2軸スクリュー押出機、コニーダ、多 軸スクリュー押出機等の一般的な混和機を用いた溶融混練方

124

法、各成分を溶解又は分散混合後、溶剤を加熱除去する方法等が用いられる。本発明においては押出機による溶融混練法が生産性、良混練性の点から好ましい。

{4} 架橋変性重合体組成物。

本発明は、上記項目 { 3 } の変性重合体組成物を架橋剤の存在下に溶融混練して得られる架橋変性重合体組成物を提供する。

本発明の架橋変性重合体組成物は動的に加硫されている組成物であり、変性重合体組成物の成分(D)である熱可塑性樹脂及び/又はゴム状重合体は、変性重合体と共に加硫剤の存在下に動的に加硫させても良いし、予め変性重合体を動架橋させた後に成分(D)を配合して用いても良い。

動的架橋の際の加硫剤としては、上記項目 {2} で例示し

た加硫剤を使用することができ、通常、有機過酸化物やフェノール樹脂架橋剤が用いられる。また、動的架橋の際には、上記項目 {2} で例示した加硫促進剤や架橋用助剤、多官能性ビニルモノマーなどを併用することもできる。

本発明において、加硫剤の使用量は、通常は、成分(A)と成分(D)の合計100重量部に対し0.01~15重量部、好ましくは0.04~10重量部である。

本発明の動的架橋組成物には、本発明の目的を損なわない範囲内で、必要に応じて、上記項目 {3} で述べた各種添加物を配合することが出来る。例えば、製品の硬さや流動性の調節の為に、必要に応じて軟化剤を配合することが出来る。具体的にはパラフィン系、ナフテン系、アロマ系プロセスオイル、流動パラフィン等の鉱物油系軟化剤、ヒマシ油、アマニ油等、種々のものを使うことができる。軟化剤の添加量は、成分(A)100重量部に対し、通常10~200重量部、好ましくは10~150重量部、更に好ましくは20~100重量部が好ましい。

また、本発明の動的架橋組成物には上記項目 {1}で例示した補強性充填剤(B)を添加してもよい。その添加量は、成分(A)100重量部に対し、通常0~200重量部、好ましくは10~150重量部、更に好ましくは20~100重量部である。補強性充填剤(B)を添加する場合には、上記項目 {1}で例示したシランカップリング剤を併用しても

1 2 6

よい。シランカップリング剤の配合量は、補強性充填剤 (B)に対して、0.1~30wt%、好ましくは0.5~ 20wt%、更に好ましくは1~15wt%である。

本発明において、変性重合体組成物を加硫剤の存在下に動的に加硫してなる動的架橋重合体組成物は、ゲル含量(ただし、無機充填材等の不溶物等の不溶成分はこれに含まない)が5~80wt%、好ましくは10~70wt%、更に好ましくは20~60wt%になるように加硫することが推奨される。ここで、ゲル含量とは、動的架橋重合体組成物(試料)1gを、沸騰キシレンを用いてソックスレー抽出器で10時間リフラックスし、残留物を80メッシュの金網でろ過し、メッシュ上に残留した不溶物乾燥重量(g)の試料1gに対する割合(wt%)で表したものである。

{5} 粘接着性組成物

本発明は、1次変性水添重合体(A-1)、本発明の2次変性重合体(A-2)及び該2次変性重合体の前駆体である1次変性重合体(A-3)からなる群より選ばれる成分

(A)の100重量部、及び

粘着付与剤(E)の20~400重量部

を包含する粘接着性組成物を提供する。本発明の変性重合体を用いた粘接着性組成物は、粘着力及び保持力等の粘着特性のバランスに優れている。

1 2 7

本発明の粘接着性組成物に使用される粘着付与剤(E)に 特に限定はなく、ロジン系テルペン系樹脂、水添ロジン系テ ルペン系樹脂、水添テルペン系樹脂、クマロン系樹脂、フェ ノール系樹脂、テルペンーフェノール系樹脂、芳香族炭化水 素樹脂及び脂肪族炭化水素樹脂などの公知の粘着付与性樹脂 を用いることができる。これらの粘着付与剤は2種類以上混 合することも可能である。粘着付与剤の具体例としては、 「ゴム・プラスチック配合薬品」(日本国、ラバーダイジェ スト社編)に記載されたものが使用できる。 粘着付与剤の使 用量は、成分(A)の変性重合体100重量部に対して20 ~ 4 0 0 重量部であり、好ましくは50~350重量部の範 囲である。その使用量が20重量部未満では、粘接着性組成 物に粘着性を付与しにくく、また、400重量部を超えると 粘接着性組成物の保持力の低下を起こすので、本発明で規定 する範囲外の量の粘着付与剤を用いると、粘接着性特性を損 ねる傾向が見られる。

更に本発明の粘接着性組成物は、変性水添重合体(A)の変性剤基の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の変性剤(C)の0.01~20重量部を更に包含することが好ましい。成分(A)が1次変性水添重合体(A-1)や1次変性重合体(A-3)の場合には、2次変性剤を加えることで、最終的な組成物に含まれる重合体は2次変性

重合体となるので好ましい。また、成分(A)が2次変性重合体(A-2)である場合には、3次変性剤を加えることで、2次変性重合体(A-2)を更に変性することができる。組成物に加える2次変性剤及び3次変性剤としては、上記した官能性単量体や官能性オリゴマーを使用すればよい。

また本発明の粘接着性組成物は、公知のナフテン系、パラフィン系のプロセスオイル及びこれらの混合オイルを、軟化剤として使用することが出来る。軟化剤を添加することにより、粘接着性組成物の粘度が低下して加工性が向上するとともに、粘着性が向上する。軟化剤の使用量は、変性重合体(A)に対して10~200重量部の範囲である。200重量部を超えると粘接着性組成物の保持力を損ねる傾向を生じる。

更に、本発明の粘接着性組成物において、必要により、酸化防止剤、光安定剤などの安定剤を添加することも出来る。

更に上記の安定剤以外に、本発明の粘接着性組成物には必要により、ベンガラ、二酸化チタンなどの顔料;パラフィンワックス、マイクロクリスタンワックス、低分子量ポリオレフィンリンワックス、などのワックス類;無定形ポリオレフィン、エチレンーエチルアクリレート共重合体などのポリオレフィン系、又は低分子量のビニル芳香族系熱可塑性樹脂;天然ゴム;ポリイソプレンゴム、ポリブタジエンゴム、クロロプレンブタジエンゴム、エチレンープロピレンゴム、クロロプレンブタジエンゴム、エチレンープロピレンゴム、クロロプレンブタジエンゴム、エチレンープロピレンゴム、クロロプレン

1 2 9

ゴム、アクリルゴム、イソプレンーイソブチレンゴム、ポリペンテナマーゴム、及びスチレンーブタジエン系ブロック共 重合体、スチレンーイソプレン系ブロック共重合体及びこれ らの水添ブロック共重合体などの合成ゴムを添加しても良い。

本発明の粘接着性組成物の製造方法は特に制限されるものではなく、公知の混合機、ニーダーなどで、加熱下で均一混合する方法で調製される。

本発明の粘接着性組成物は、粘着力及び保持力等の粘接着特性において優れたバランス性能を有する。これらの特徴を生かして各種粘着テープ・ラベル類、感圧性薄板、感圧性シート、表面保護シート・フィルム、各種軽量プラスチック成型品固定用裏糊、カーペット固定用裏糊、タイル固定用裏糊、接着剤などに利用でき、特に粘着性テープ用、粘着性シート・フィルム用、粘着性ラベル用、表面保護シート・フィルム用、接着剤用として有用である。

{6} アスファルト組成物。

本発明は、1次変性水添重合体(A-1)、本発明の2次変性重合体(A-2)及び該2次変性重合体の前駆体である1次変性重合体(A-3)からなる群より選ばれる成分(A)の0.5~50重量部、及び

アスファルト(F)の100重量部

を包含するアスファルト組成物を提供する。本発明の変性重

1 3 0

合体を用いたアスファルト組成物は、伸度や柔軟性、接着性が良好である。

本発明のアスファルト組成物に使用するアスファルト (F) は 、 石 油 精 製 の 際 の 副 産 物 (石 油 ア ス フ ァ ル ト) ま た は天然の産出物(天然アスファルト)として得られるもの、 もしくはこれらと石油類を混合したものなどを上げることが でき、その主成分は瀝青(ビチューメン)と呼ばれるもので ある。具体的にはストレートアスファルト、セミブローンア スファルト、ブローンアスファルト、タール、ピッチ、オイ ルを添加したカットバックアスファルト及びアスファルト乳 剤などを使用することができる。これらは混合して使用して も良い。本発明において好ましいアスファルト(F)は、針 入度が30~300、好ましくは40~200、更に好まし くは 4 5 ~ 1 5 0 のストレートアスファルトである。本発明 のアスファルト組成物において、成分(A)の配合割合は、 アスファルト100質量部に対して0.5~50質量部、好 ましくは 1 ~ 3 0 質量部、更に好ましくは 3 ~ 2 0 質量部で ある。

本発明のアスファルト組成物において、変性重合体(A)の変性剤基の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤(C)を更に包含することが好ましい。変性剤の量は、アスファルト100重量部に対して、0.0

1 3 1

1~5重量部、好ましくは 0. 05~5重量部、更に好ましくは 0. 1~5重量部であり、とりわけ好ましくは、 0. 2~3重量部、好ましくは 0. 5~2重量部である。成分 (A)が1次変性水添重合体 (A-1)や1次変性重合体 (A-3)の場合には、2次変性剤を加えることで、最終的な組成物に含まれる重合体は2次変性重合体となるので好ましい。また、成分 (A)が2次変性重合体 (A-2)である場合には、3次変性剤を加えることで、2次変性重合体 (A-2)を更に変性することができる。組成物に加える2次変性剤及び3次変性剤としては、上記した官能性単量体や官能性オリゴマーを使用すればよい。

また、成分(A)とアスファルト(F)からなるアスファルト組成物の場合、アスファルト100重量部に対して、更に成分(A)とは異なる熱可塑性樹脂及びゴム状重合体よりなる群から選ばれた少なくとも1種の成分(D)を0.1~5重量部配合することができる。

成分(A)、アスファルト(B)及び変性剤(C)を包含するアスファルト組成物は、必要により、硫黄を配合することができる。硫黄は、粉末硫黄、沈降硫黄、コロイド硫黄、表面処理硫黄、不溶製性硫黄、不活性硫黄などであり、その他に塩化硫黄、二硫化硫黄、モルホリン・ジスルフィド、アルキルフェノール・ジスルフィド、高分子多硫化物などの硫黄含有化合物などを使用することもできる。また硫黄と併用

して、架橋促進剤を使用することもでき、スルフェンアミド 系架橋促進剤、グアニジン系架橋促進剤、チウラム系架橋促 進剤、アルデヒド・アミン系、アルデヒド・アンモニア系、 チアゾール系、チオ尿素系、ジチオカルバメート系、ザンテ ート系などが必要に応じた量使用される。架橋促進剤の具体 例としては、ジフェニル・グァニジン、n-ブチルアルデヒ ドーアニル縮合品、ヘキサメチレン・テトラミン、2ーメル カプトベンゾチアゾール、N-シクロヘキシル-2-ベンゾ チアジル・スルフェンアミド、チオカルバニリド、テトラメ チルチウラム・モノスルフィド、ジメチル・ジチオカルバミ ン酸ナトリウム、イソプロピル・キサントゲン酸亜鉛などが 挙げられる。硫黄の使用量は、アスファルト100重量部に 対して、0.01~10重量部、好ましくは0.05~5重 量部、更に好ましくは0.1~2重量部である。また架橋促 進剤を使用する場合、その使用量は、アスファルト100重 量部に対して、0.01~10重量部、好ましくは0.05 ~5重量部、更に好ましくは0.1~2重量部であることが 推奨される。

また本発明のアスファルト組成物には、シランカップリング剤を添加することができる。シランカップリング剤としては、上記項目{1}のシランカップリング剤が使用でき、その配合量は、アスファルト100重量部に対して、0.01~20重量部、好ましくは0.05~10重量部、更に好ま

1 3 3

しくは 0.1~5 重量部である。

更に、本発明のアスファルト組成物には、骨材把握性の点 から必要に応じてアニオン系、カチオン系及びノニオン系の 界面活性剤等を配合することができる。界面活性剤の具体例 としては、高級脂肪酸、高級脂肪酸の金属塩、モノアミン化 合物、ジアミン化合物、ポリアミン化合物、ポリエチレンオ キサイドとポリプロピレンオキサイド共重合オリゴマーなど が挙げられる。その他、酸性有機リン酸化合物、酸性有機リ ン酸化合物と無機リン酸化合物との混合物、多価カルボン酸 又はその無水物、脂肪族リン酸エステル、ステアリルフォス フェート等の高級アルコールのリン酸エステル、高級アルコ ールとリン酸化アルコールとの混合物、没食子酸又はその誘 導体、トール油脂酸又はその誘導体、ポリアルキレンポリア ミンと脂肪酸の縮合物、液状エポキシ、無水マレイン酸グラ フト変性PE、無水マレイン酸グラフト変性PP、無水マレ イン酸グラフト変性SBS、無水マレイン酸グラフト変性S EBS、無水マレイン酸グラフト変性SEPSなどを使用す ることができる。

本発明のアスファルト組成物には、必要に応じて任意の添加剤を配合することができる。添加剤の種類は、熱可塑性樹脂やゴム状重合体の配合に一般的に用いられるものであれば特に制限はない。例えば、前述の補強性充填剤(B)やその他無機充填剤、有機充填剤、ゴム用軟化剤、粘着付与剤、酸

1 3 4

化防止剤等の安定剤、有機過酸化物やフェノール樹脂架橋剤等の加硫剤、ペルオキシ架橋用助剤、多官能性ビニルモノマー、その他前述の各種添加剤を添加することができる。必要により、前述の熱可塑性樹脂やゴム状重合体である成分(D)を添加しても良い。

本発明のアスファルト組成物は、軟化点、伸度、曲げ特性、骨材把握性が良好で、高温貯蔵安定性に優れているので、道路舗装、防水シート、遮音シート、ルーフィング等の用途に広く利用できる。

特に本発明のアスファルト組成物は、排水性舗装用として好適に利用できる。本発明のアスファルト組成物は高温貯蔵安定性、伸度、低温曲げ特性、骨材把握性に優れる点を生かして交通量の多い道路、高速道路、交差点やカーブ地点などの自動車の過重がかかりやすい道路などの排水性舗装道路におけるバインダーとして好適に利用できる。本発明のアスファルト組成物を利用した排水性舗装道路は、耐わだち掘れ性、透水性、交通騒音低減性、低温時にひび割れしにくいなどの低温特性に優れる。

一般にアスファルト舗装は、適当な粒度分布を有する祖骨材(砕石)、細骨材(砂、砕砂)石粉等の混合物にアスファルトバインダーを加熱状態で混合したアスファルト混合物を敷き均し、ローラー等で転圧して施工されるが、排水性舗装は降雨時の滞水防止のための排水性、連続した水膜の除去に

よる走行安全性の確保、エンジン音やタイヤと路面との接触にからむ騒音等の交通騒音低減などの機能を発揮させるために、通常のアスファルト混合物に比較して非常に多くの連続した空隙を有する配合となっている。本発明のアスファルト組成物は、空隙率が5~35%、好ましくは10~30%、更に好ましくは12~28%の排水性舗装を形成するのに好適である。

本発明のアスファルト組成物を調製する方法は特に限定されるものではなく、所望により前記の各種添加剤と共に、例えば熱溶融釜、ニーダー、バンバリーミキサー、押出機などにより加熱溶融混練することにより調製することができる。

{7} スチレン系樹脂組成物

本発明は、1次変性水添重合体(A-1)、本発明の2次変性重合体(A-2)及び該2次変性重合体の前駆体である1次変性重合体(A-3)からなる群より選ばれる成分(A)を、成分(A)と成分(G)の合計100重量部に対して2~30重量部と、

芳香族ビニル単量体、又は芳香族ビニル単量体及びそれと 共重合可能な単量体の混合物である成分(G)を、成分 (A)と成分(G)の合計100重量部に対して98~70 重量部

を包含する原料混合物をラジカル重合反応に付して得られる

1 3 6

ことを特徴とする、スチレン系樹脂組成物を提供する。

更に本発明のスチレン系樹脂組成物に用いる原料混合物は、該変性重合体(A)の変性剤基の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の変性剤(C)を包含してもよい。成分(A)が1次変性水添重合体(A-1)や1次変性重合体(A-3)の場合には、2次変性剤を加えることで、最終的な組成物に含まれる重合体は2次変性重合体となるので好ましい。また、成分(A)が2次変性重合体(A-2)である場合には、3次変性剤を加えることで、2次変性重合体(A-2)を更に変性することができる。組成物に加える2次変性剤及び3次変性剤としては、上記した官能性単量体や官能性オリゴマーを使用すればよい。

本発明において、2次変性剤(C)の配合量は、変性重合体(A)100重量部当たり、組成物の機械的強度の観点から0.01重量部以上であり、目的とする作用効果の観点から20重量部以下である。好ましくは0.02~10重量部、更に好ましくは0.05~7重量部である。

本発明においては、変性重合体(A)、変性剤(C)や補強性充填剤(B)などの成分を、芳香族ビニル単量体、または芳香族ビニル単量体と共重合可能な単量体との混合物である成分(G)に溶解及び/又は分散して原料混合物とし、該原料混合物に剪断応力がかかるように攪拌しながら、塊状重

合法、塊状懸濁重合法、或いは溶液重合法によりグラフト重合し、スチレン系樹脂組成物を得る。得られた組成物は量体及びそれと共重合可能な単量体との共重合体よりなるマトリタス中に、変性重合体又はその水添物に芳香族ビニル系単量体との混合物である単量体及びそれと共重合可能な単量体との混合物である単量体成分がグラフトしたグラフトは、該スチレン系樹脂組成物に芳香族ビニル単量体及びそれと共重合なお本発明においては、該スチレン系樹脂組成物に芳香族ビニル系単量体、または芳香族ビニル単量体及びそれと共重合い系単量体、または芳香族ビニル単量体及びそれと共重合い。

1 3 8

· 11

芳香族ビニル単量体と共重合可能な単量体としては、不飽和ニトリル単量体、(メタ)アクリル酸エステル、その他共重合可能な単量体等が挙げられる。このような共重合可能な単量体の配合量は、混合物の重量に対して10~90%、好ましくは20~80%である。

不飽和ニトリル単量体の例としては、アクリロニトリル、 メタアクリロニトリル等が挙げられ、1種又は2種以上の混 合物として用いられる。特に、アクリロニトリルが好ましい。

(メタ) アクリル酸エステルの例としては、メチルアクリレート、エチルアクリレート、プロピルアクリレート、ブチルアクリレート、ペキシルアクリレート、シクロト、オクチルアクリレート、ドデシルアクリレート、エチルメタクリレート、メチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、ブラルメタクリレート、マミルメタクリレート、ドデシルメタクリレート、シクロテルメタクリレートが呼ばられ、1種又は2種以上の混合物として用いられる。特に、メチルメタクリレートが好ましい。

その他共重合可能な単量体としては、アクリル酸、メタクリル酸、酢酸ビニル、無水マレイン酸、N-メチルマレイミド、N-フェニルマレイミドなどが挙げられる。

1 3 9

また、本発明のスチレン系樹脂組成物を得るに際し、前記の芳香族ビニル単量体、及び芳香族ビニル単量体及びそれと共重合可能な単量体との混合物からなる群より選ばれる成分(G)に不活性溶媒を加えて重合を行っても良い。不活性溶媒としては、エチルベンゼン、トルエンなどのほか、メチルエチルケトン、シクロヘキサノンなどの極性溶媒を1種又は2種以上使用しても良い。これらの不活性溶媒の量は、単量体成分100重量部に対し、好ましくは100重量部以下、更に好ましくは50重量部以下である。

本発明において、芳香族ビニル単量体、または芳香族ビニル単量体及びそれと共重合可能な単量体との混合物である単量体成分、変性重合体又はその水添物および補強性充填剤からなる混合物をラジカル重合するに際し、有機過酸化物又はアゾ化合物の存在下で重合を行なうこともできる。アゾ化合物を使用することにより、グラフト重合反応が起こりやすくなり、優れた物性のスチレン系樹脂組成物が得られる。

有機過酸化物としては、1,1-ビス(t-ブチルパーオーキシ)シクロヘキサン、1,1-ビス(t-ブチルパーオキシ)3,3,5-トリメチルシクロヘキサン等のパーオキシケタール類;ジーt-ブチルパーオキサイド、2,5-ジメチル-2,5-ジ(t-ブチルパーオキシ)ヘキサン、ジクミルパーオキサイド等のジアルキルパーオキサイド類;ベンゾイルパーオキサイド、m-トルオイルパーオキサオド、ラ

ウロイルパーオキサイド等のジアシルパーオキサイド類;ジ ミリスチルパーオキシジカーボネート、ジイソプロピルパー オキシジカーボネート等のパーオキシジカーボネート類; t - ブチルパーオキシイソプロピルカーボネート、 t - ブチル パーオキシアセテート、ジーtーブチルジパーオキシイソフ タレート、t-ブチルパーオキシベンゾエート等のパーオキ シエステル類;シクロヘキサノンパーオキサイド、メチルエ チルケトンパーオキサイド等のケトンパーオキサイド類: p ーメンタハイドロパーオキサイド、tーブチルハイドロパー オキサイド、クメンハイドロパーオキサイド等のハイドロパ ーオキサイド類などが用いられる。また、アゾ化合物として は、アゾビスイソブチロニトリル、アゾビスシクロヘキサン カーボニトリル等が用いられる。これらは一種又は二種以上 の組み合わせで用いられる。有機過酸化物又はアゾ化合物の 使用量は、前記単量体成分中10~1000ppmの範囲が 好ましい。

また、本発明において、公知の連鎖移動剤を用いてもよい。連鎖移動剤として、例えば n - ドデシルメルカプタン、tert-ドデシルメルカプタン、α-メチルスチレンダイマー、1-フェニルブテン-2-フルオレン、ジペンテン、クロロホルム等のメルカプタン類、テルペン類、ハロゲン化合物等を用いることができる。連鎖移動剤の使用量は、単量体成分に対して5~5000ppmである。

141

次に本発明においては、前述の補強性充填材(B)を配合してもよい。補強性充填剤(B)の配合量は、成分(A)100重量部当たり0.5~300量部、好ましくは1~200重量部、更に好ましくは5~100量部である。補強性充填材(B)の配合量が0.5重量部未満の場合は補強性充填剤の添加効果が発現されず、一方300重量部を超えると得られた樹脂の加工性及び機械強度が劣るため好ましくない。

本発明においては、変性重合体成分(A)と補強性充填材(B)の相互作用を緊密にするために、変性重合体(A)及び補強性充填材(B)の両方に対して親和性あるいは結合性のある基を有しているシランカップリング剤を使用することができる。シランカップリング剤を使用することができる。シランカップリング剤の配合量は、補強性充填材(B)に対して、0・1~30 wt%、好ましくは0・5~20 wt%、更に好ましくは1~15 wt%である。シランカップリング剤の配合量が0・1 wt%未満の場合には配合効果がなく、30 wt%を超えてもそれ以上の改善効果は無い。

更に本発明は、下記の工程(1)と工程(2)を包含することを特徴とする、スチレン系樹脂組成物の製造方法を提供する。

(1)変性重合体(A)と、芳香族ビニル単量体、又は芳香族ビニル単量体及びそれと共重合可能な単量体の混合物

1 4 2

(G) と、さらに所望により、2次変性剤(C)及び補強性 充填材(B)よりなる群から選ばれる少なくとも1種の成分 を包含する原料混合物を提供し、そして

(2) 該原料混合物をラジカル重合反応に付し、

こうしてスチレン系樹脂組成物を得る。

上記単量体成分に変性重合体成分(A)、2次変性剤 (C)や補強性充填剤(B)を溶解・分散させて混合物を得 る方法としては、変性重合体(A)及び補強性充填剤(B) をそれぞれ単量体成分に溶解・分散させる方法;変性重合体 (A)、補強性充填剤(B)及び2次変性剤(C)をそれぞ れ単量体成分に溶解・分散させる方法;変性重合体(A)及 び補強性充填剤(B)を予め溶媒中で混合したり、バンバリ ーミキサー、ロール、ニーダー、単軸スクリュー押出機、2 軸スクリュー押出機、多軸スクリュー押出機等の一般的な混 和機を用いて混練した変性重合体組成物を単量体成分に溶 解・分散させる方法;変性重合体(A)、補強性充填剤 (B) 及び2次変性剤(C)を予め溶媒中で混合したり、バ ンバリーミキサー、ロール、ニーダー、単軸スクリュー押出 機、2軸スクリュー押出機、多軸スクリュー押出機等の一般 的な混和機を用いて混練した変性重合体組成物を単量体成分 に溶解・分散させる方法等が挙げられる。

本発明のスチレン系樹脂組成物において、公知の酸化防止剤、紫外線安定剤等の安定剤を添加してもよい。酸化防止剤

1 4 3

としては、例えばオクタデシルー3-(3,5-ジー t ーブ チルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオネート、2,6ー ジー t ーブチルー4ーメチルフェノール、2ー(1ーメチル シクロヘキシル)ー4,6ージメチルフェノール、2,2' ーメチレンビス(4ーエチルー6ー t ーブチルフェノール)、 4,4'ーチオビス(6ー t ーブチルー3ーメチルフェノール)、2,4ービス[(オクチルチオ)メチル]ーoークレ ゾール、トリエチレングリコールービス[3ー(3ーtーブ チルー5ーメチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオネー ト]、トリス(ジノニルフェニル)ホスファイト、トリスー (2,4ージーtーブチルフェニル)ホスファイト等が挙げ られ、その添加量はスチレン系樹脂組成物100重量部当た り、0.01~5重量部、好ましくは0.1~2重量部である。

紫外線安定剤としては、例えば、2-(5-メチル-2-ヒドロキシフェニル)ベンゾトリアゾール、2-(3,5-ジー t - ブチルー2ーヒドロキシフェニル)ベンゾトリアゾールなどのトリアゾール系、ビス(2,2,6,6-テトラメチルー4ーピペリジル)セバケートなどのヒンダードアミン系、その他にp-t-ブチルフェニルサリシレート、2,2,-ジヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェノンなどが挙げられる。特に好ましいのはトリアゾール系及びヒンダードアミン系の紫外線安定剤であり、これらを単独又は組み合わ

1 4 4

せて使用すればよい。紫外線安定剤の添加量は、好ましくはスチレン系樹脂組成物100重量部当り0.01~5重量部、更に好ましくは0.05~2重量部である。

また、必要に応じて通常この分野で用いる流動パラフィン、ミネラルオイル、有機ポリシロキサン等の内部潤滑剤を添加することも可能である。例えば、有機ポリシロキサンであるポリジメチルシロキサンをスチレン系樹脂組成物100重量部に対して0.005~10重量部添加してもよい。

以上のようにして得られたスチレン系樹脂組成物におけるがル含有量(トルエン不溶分の含有量)は5~75w t %の範囲とすることが好ましく、更に好ましくは、10~50w t %である。ゲル含有量が少なすぎるとスチレン系樹脂組成物のである。ゲル含有量が少なすぎるとスチレン系樹脂組成物のであるとスチレン系樹脂組成物であるとスチレン系樹脂組成物でして加工するとで好ましくない。また、スチルン系樹脂組成物中のゲルのトルエン中での膨潤指数(トルエが・水での重量/脱溶媒後の乾燥重量)は5~15の範囲が小と、更に好ましくは、7~12である。膨潤指数がいきすぎると耐衝撃性が劣り、大きすぎると耐衝撃性が低下しくない。膨潤指数の制御は、単量体成分を塊状重合、塊状懸濁重合または溶液重合に、単量体の成分を塊状重合、塊状懸濁重合または溶液重合に、単量体の脱類により調整することができる。

マトリックス樹脂部分の分子量は、ゲルパーミエーション

1 4 5

クロマトグラフで測定されるポリスチレン換算の重量平均分子量で7~50万が好ましく、より好ましくは、10~30万の範囲である。7万未満のものは、耐衝撃性低下し、50万を越えるものは流動性が悪く加工する上で好ましくない。

本発明において特に好ましいスチレン系樹脂組成物は、芳香族ビニル系単量体の重合体、または芳香族ビニル単量体及びそれと共重合可能な単量体との共重合体よりなるマトリックス中に、変性重合体(A)に芳香族ビニル系単量体、または芳香族ビニル単量体及びそれと共重合可能な単量体との混合物である単量体成分がグラフトしたグラフト重合体が粒子状に分散し、しかも該粒子状分散相中か或いはその近傍に補強性充填剤(B)の全量又はその一部が存在している形態を有するスチレン系樹脂組成物は、衝撃強度、剛性および光沢のバランスに優れている。

更に、本発明で得られるスチレン系樹脂組成物の加工に際し、必要に応じて、難燃剤及び難燃助剤を配合し、難燃処方を施すことが可能である。難燃剤としては、種々のタイプがあるが、従来公知の全ての難燃剤が含まれ、ハロゲン系難燃剤、リン系難燃剤、水酸化物系難燃剤、シリコン系難燃剤等が有効である。例えば、デカブロモジフェニルオキシド、テトラブロモビスフェノールAのオリゴマー、トリスー(2、3ージブロモプロピルー

146

1) イソシアヌレート、リン酸アンモニウム、赤リン、トリクレジルホスフェート、水酸化マグネシウム、水酸化アルミニウムなどが挙げられる。難燃助剤としては、例えば三酸化アンチモン、五酸化アンチモン、アンチモン酸ソーダ、三塩化アンチモン、五塩化アンチモン、ホウ酸亜鉛、メタホウ酸バリウム、酸化ジルコニウムなどが挙げられる。

また、必要に応じて、滑剤、離型剤、充填剤、帯電防止剤、 着色剤等の各種添加剤を配合することができる。更に他の熱 可塑性樹脂、例えば一般用ポリスチレン、AS樹脂、ABS 樹脂、AES樹脂、MBS樹脂、ポリフェニレンエーテル、 ポリカーボネート、スチレンーブタジエン共重合体、メチル メタクリレート・スチレン共重合体樹脂、無水マレイン酸・ スチレン共重合体樹脂、ポリアミド樹脂、ポリエステル樹脂 などと混合してもよい。これらの樹脂を加えることによって、 耐熱性、剛性、耐衝撃性、外観性、塗装性などが付与される ものであり、その用途によって適切にブレンド使用される。

本発明のスチレン系樹脂組成物は、射出成形、押出成形等の加工方法で成型され、多種多様に実用上有用な製品とすることができる。その用途は、電気製品、〇A機器のキャビネット、ハウジングなどや、自動車の内外装部品、住宅・家具などの部品、放送・通信用アンテナ部品、その他多岐にわたって使用することができる。

1 4 7

発明を実施するための最良の形態

以下、参考例、実施例及び比較例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの例によって何ら限定されるものではない。

以下の参考例、実施例及び比較例において、ベースポリマー、1次変性重合体や2次変性重合体の特性や物性は、次のようにして評価した。

(1) スチレン含有量

紫外分光光度計(日本国、島津製作所製、UV-245 0)を用いて262nmの吸収強度より測定した。

(2) スチレンブロック含量

水添前のブロック共重合体の所定量(30~50mg)を 精秤して約10mlのクロロホルムに溶解した。これに四酸 化オスミウム(触媒)とターシャリーブチルハイドロパーオ キサイド(酸化剤)を添加し、100℃で20分間煮沸する ことにより、ブロック共重合体を酸化分解した。得られた反 応混合物にメタノール200mlを添加してポリスチレンを 沈殿させた。沈殿物をフィルター(11G4、日本国柴田科 学器械工業(株)製)で濾過してポリスチレンからなる濾過 残査物を得、得られたポリスチレンの重量を測定した(但し、

1 4 8

平均重合度が約30以下のスチレン重合体成分は除かれている)。スチレンブロック含量は、次の式から算出した。スチレンブロック含量(重量%)=(濾過残査物の重量/上記所定量のブロック共重合体中のスチレン単量体単位の総重量) x 100

(3) ビニル結合量及び水添率

核磁気共鳴装置(ドイツ国、BRUKER社製、DPX-400)を用いて測定した。

(4) ムーニー粘度

ムーニー粘度計を使用し、JIS K 6300により、 100℃で、予熱1分、2回転4分後の粘度を測定した。

(5) 重量平均分子量及び分子量分布

GPC(装置:日本国島津製作所社製LC10、カラム: 日本国島津製作所社製 Shimpac GPC805+GPC804+GPC803)で測定した。溶 PC804+GPC804+GPC803)で測定した。溶 媒にはテトラヒドロフランを用い、測定は温度35℃で行っ た。重量平均分子量は、クロマトグラムのピークの分子量を 市販の標準ポリスチレンの測定から求めた検量線(標準ポリ スチレンのピーク分子量を使用して作成)を使用して計算し た値である。

149

(6)変性重合体の割合

テトラヒロドロフラン 2 0 m 1 に変性した重合体 1 0 m g と重量平均分子量 8 0 0 0 の低分子量内部標準ポリスチレン 1 0 m g を溶解して試料溶液とした。試料溶液について、上記 (5) と同様の方法で G P C 測定を行い、得られたクロマトグラムから、標準ポリスチレンに対する変性重合体 (未変性の重合体を含む)の割合を求めた。

次に、上記試料溶液について、米国デュポン社製のカラムである Zorbax(シリカ系ゲル充填剤)のカラムを用いた以外、上記(5)と同様の方法でGPC測定を行い、クロマトグラムを得た。変性した重合体はシリカ系ゲルを充填剤としたGPCカラムに吸着するが、未変性の重合体は該GPCカラムには吸着しないので、得られたクロマトグラムからは、標準ポリスチレンに対する未変性の重合体の割合を求めることができた。これら2つの割合の差をとることにより、シリカ系カラムに吸着した変性重合体の量が得られた。

本発明の1次変性水添重合体や2次変性重合体の製造に用いる水添触媒やベースポリマーは、以下の方法で合成した。

- 1. 水添触媒の調製
- (1)水添触媒丁

1 5 0

窒素置換した反応容器に乾燥及び精製したシクロヘキサン 1リットルを仕込み、ビス(η 5 - シクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド100ミリモルを添加し、十分に攪拌 しながらトリメチルアルミニウム200ミリモルを含む n -ヘキサン溶液を添加して、室温にて約3日間反応させ水添触 媒 I を得た。

(2)水添触媒 I I

窒素置換した反応容器に乾燥及び精製したシクロペキサン2リットルを仕込み、そこにビス(n5-シクロペンタジエニル)チタニウムジー(p-トリル)40ミリモルと分子量が約1,000の1,2-ポリブタジエン(1,2-ビニル結合量約85%)150グラムを溶解した。その後、n-ブチルリチウム60ミリモルを含むシクロヘキサン溶液を反応容器に添加して、室温で5分反応させ、直ちにn-ブタノール40ミリモルを添加して攪拌することで水添触媒Ⅱを得た。得られた触媒は室温で保存した。

2. 重合体のベースポリマーとなるリビングポリマーの調製ポリマー1の調製

内容積が10リットルの攪拌装置及びジャケット付き槽型 反応器に、ブタジエン/スチレンの重量比が82/18のモ ノマーを16重量%の濃度で含有するn-ヘキサン溶液を1

1 5 1

5 7 g/分、重合開始剤としてn-ブチルリチウムを1重量%の濃度で含有するシクロヘキサン溶液を4.1g/分、更に極性物質としてN,N,N',N'ーテトラメチルエチレンジアミンを1重量%の濃度で含有するn-ヘキサン溶液を2g/分の速度でそれぞれ供給しながら、86℃で連続重合を行い、共重合体であるポリマー1(P-1)の溶液を得た。ポリマー1の特性を表1に示した。

ポリマー2の調製

n - ブチルリチウムの量を表1に記載の量に変える以外は、 ポリマー1と同様にポリマー2 (P-2) の溶液を調製した。 ・ ポリマー2 の特性を表1に示した。

ポリマー3の調製

内容積が10リットルの攪拌装置及びジャケット付き槽型 反応器に、ブタジエン/スチレンの重量比が65/35のモ ノマーを16重量%の濃度で含有するn-ヘキサン溶液を1 57g/分、重合開始剤としてn-ブチルリチウムを1重 量%の濃度で含有するシクロヘキサン溶液を4.2g/分、 更に、極性物質として2,2-ビス(2-オキソラニル)プロパンを1重量%の濃度で含有するn-ヘキサン溶液を2. 2g/分の速度でそれぞれ供給しながら、83℃で連続重合を行い、共重合体であるポリマー3(P-3)の溶液を得た。

1 5 2

ポリマー3の特性を表1に示した。

ポリマー4の調製

n-ブチルリチウムの量を表1の量に変える以外は、ポリマー3と同様に連続重合を行い、共重合体であるポリマー4(P-4)の溶液を得た。ポリマー4の特性を表1に示した。

ポリマー5の調製

内容積が10リットルの攪拌装置及びジャケット付き槽型 反応器1と2を使用して連続重合を行った(各反応器はL/ D=4(Lは内部空間の高さであり、Dは内部空間の直径で ある)。反応器1の底部から、ブタジエン濃度が24重量% のシクロヘキサン溶液を7.07リットル/hr、スチレン 濃度が24重量%のシクロヘキサン溶液を3.47リットル /hr、またn-ブチルリチウムをモノマー100gに対し て 0 . 1 1 g になるような 濃度に調整したシクロヘキサン溶 液を20リットル/hr、更にN, N, N', N'ーテトラ メチルエチレンジアミンのシクロヘキサン溶液をn-ブチル リチウム1モルに対して0.44モルになるような速度でそ れぞれ供給し、90℃で連続重合を行った。反応温度はジャ ケット温度で調整し、反応器1の底部付近の温度は約88℃、 反応器1の上部付近の温度は約90℃であった。重合反応器 1における平均滞留時間は、約45分であり、ブタジエンの

1 5 3

転化率はほぼ100%、スチレンの転化率はほぼ99%であった。

反応器1で得たポリマー溶液を反応器2の底部から供給し、 それと同時に、スチレン濃度が24重量%のシクロヘキサン 溶液を2.31リットル/hrで反応器2の底部に供給し、 90℃でさらに連続重合することにより、共重合体であるポ リマー5(P-5)の溶液を得た。ポリマー5の特性を表1 に示した。

ポリマー6の調製

反応器1のブタジエン溶液の供給速度を4.51リットル /hrに、またスチレン溶液の供給速度を5.97リットル /hrに変更し、さらに反応器2に供給するスチレン溶液の 供給速度を2.38/hrに変える以外は、ポリマー5と同 様の方法により連続重合を行い、共重合体であるポリマー6 (P-6)の溶液を得た。ポリマー6の特性を表1に示した。

ポリマー7とポリマー8の調製

表1の量のn-ブチルリチウムを用い、スチレンモノマーを使用しないこと以外はポリマー1と同様に連続重合を行い、 重合体であるポリマー7(P-7)の溶液とポリマー8(P-8)の溶液を得た。ポリマー7とポリマー8の特性を表1に示した。

154

ポリマー9の調製

内容積が10リットルの攪拌装置及びジャケット付き槽型 反応器にブタジエンを510g、スチレンを390g、シクロヘキサンを5500g、極性物質として2,2-ビス(2-オキソラニル)プロパンを0.70gを仕込み、反応器内温を30℃に保持した。重合開始剤としてn-ブチルリチウム0.95gを含むシクロヘキサン溶液を反応器に供給し、反応を開始した。反応開始後、重合による発熱で反応器内温度は徐々に上昇した。重合開始剤添加後7分から12分の5分間にわたって、ブタジエン100gを15g/分の速度で供給した。最終的な反応器内温は75℃に達し、共重合体であるポリマー9(P-9)の溶液を得た。ポリマー9の特性を表1に示した。

ポリマー10の調製

n-ブチルリチウムの量を変える以外は、ポリマー9と同様の方法で重合を行い、共重合体であるポリマー10(P-10)の溶液を得た。ポリマー10の特性を表1に示した。

ポリマー11の調製

内容積が10リットルの攪拌装置及びジャケット付き槽型 反応器にブタジエンを530g、スチレンを470g、シク

1 5 5

ロヘキサンを 5 5 0 0 g、極性物質として 2 , 2 - \forall Z -

ポリマー12とポリマー13の調製

極性物質の量を、ポリマー12の場合は0.3g、ポリマー13の場合は0.09gに変更し、モノマーの仕込量及び
ローブチルリチウムの量を表1の組成に従って変える以外は、ポリマー11と同様の方法で重合を行い、共重合体であるポリマー12(P-12)の溶液とポリマー13(P-13)の溶液を得た。ポリマー12とポリマー13の特性を表1に示した。

ポリマー14の調製

内容積が10リットルの攪拌装置及びジャケット付き槽型 反応器にブタジエンを900g、シクロヘキサンを5500 gを仕込み、反応器内温度を40℃に保持した。重合開始剤 としてn-ブチルリチウムを0.855gを含むシクロヘキ

1 5 6

サン溶液を反応器へ供給し、反応を開始した。反応開始後、 重合による発熱で反応器内温度は徐々に上昇した。 最終的な 反応器内温度は 7 5 ℃に達し、重合体であるポリマー1 4 (P-14) の溶液を得た。ポリマー1 4 の特性を表1に示 した。

実施例1~18と70、参考例1~14、及び比較例1~4上記で調製した表1のリビングポリマー及び表2の1次変性剤を用い、1次変性重合体を製造した。具体的には、表2に示した組成に従い、1次変性剤をリビングポリマーの溶液に添加し、70℃で20分間反応させて、1次変性重合体の溶液を得た。

1次変性重合体の水添物は、上記の方法で製造した1次変性重合体を上記の水添触媒I又は水添触媒IIを用いて水添することで得た。具体的には、1次変性重合体の溶液に水添触媒I又は水添触媒IIを、1次変性重合体の100重量部当たりTiとして100ppm添加し、水素圧0.7MPa、温度65℃の条件下で水添反応を1時間行い、水添された1次変性重合体の溶液を得た。

上記の方法で製造した1次変性重合体又は1次変性水添重合体は以下の方法で精製した。1次変性重合体又は1次変性水添重合体の溶液には、重合に使用したn-ブチルリチウムに対して10倍モルのメタノールを添加し、更に炭酸水を添

1 5 7

加してpHを8以下に調整した。次に安定剤としてオクタデシル-3-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネートを重合体100重量部に対して0.3 重量部添加した後、スチームストリッピングすることにより溶媒を除去し、重合体を脱水、乾燥して、精製した1次変性重合体又は1次変性水添重合体を得た。

得られた1次変性重合体又は1次変性水添重合体の特性を表2に示した。

実施例 1 9 ~ 2 1 、 2 3 ~ 3 4 、 3 6 ~ 4 3 及び 7 1 2 次変性重合体の製造

表3の組成を用い、上記実施例1~18と70及び参考例
1~13で得られた1次変性水添重合体又は1次変性重合体
を2次変性剤と反応させ、2次変性重合体を得た。1次変性
水添重合体(実施例のもの)又は1次変性重合体(参考例の
もの)に、表3に示した量の2次変性剤(官能性単量体又は
官能化オリゴマー)をブレンドし、外部よりの循環水による
温度制御装置を付属した密閉混練機(内容量:1.7リット
ルで、ローターを2個有する)を使用して、充填率が65%、
ローター回転数が66rpm/77rpm(2個のローター
のそれぞれの回転数)の条件で混練するか、又は30mmゆ
の二軸押出機を使用して、220℃において、スクリュー回
転数が100rpmの条件で溶融混練し、2次変性を実施し

1 5 8

た。

実施例22.

1次変性剤をリビングポリマーの溶液に添加して得られた
1次変性重合体1P-9の溶液(実施例9で得られた)に、
重合に使用したn-ブチルリチウムに対して10倍モルのメ
タノールを添加し、更に炭酸水を添加してpHを8以下に調整した。その溶液に表3に記載の量の2次変性剤(官能性単量体)を添加して、約60℃で30分間反応させた。その後、安定剤としてオクタデシル-3-(3,5-ジーt-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネートを重合体100重量部に対して0.3重量部添加し、スチームストリッピングすることにより溶媒を除去し、脱水、乾燥して2次変性重合体2P-4を得た。

実施例35

1 5 9

量部添加した後、スチームストリッピングすることにより溶媒を除去し、脱水、乾燥して2次変性重合体(2P-17)を得た。

以下の実施例及び比較例によって、本発明の組成物について説明する。

架橋された充填剤含有変性重合体組成物

充填剤含有変性重合体組成物の物性は、以下の方法で評価した。

(1) バウンドラバー量

混練した重合体組成物 0.2 gをサンプリングし、約1 mm角に裁断してハリスかご(100メッシュ金網製)へ入れ、その重量を測定した後にトルエン中に24時間浸漬した。トルエンから取り出したサンプルを完全に乾燥し、その重量を測定し非溶解成分の量を求めた。非溶解成分の量から補強性充填剤に結合したゴムの量を計算し、バウンドラバー量とした。

(2)配合物粘度

ムーニー粘度計を使用し、JIS K 6 3 0 0 により、1 0 0 ℃で、予熱 1 分、 2 回転 4 分後の粘度を測定した。

160

(3) 引張強度

JISK6251に準拠した引張試験法により測定した。

(4) 反発弹性

J I S K 6 2 5 5 によるリュプケ式反発弾性試験法で、 5 0 ℃の反発弾性を測定した。

(5) 圧縮永久歪み

J I S K 6 2 6 2 に準拠した 1 0 0 ℃、 7 0 時間後の歪 みを測定した。

(6) 粘弹性特性

料弾性試験装置(日本国、レオメトリック・サイエンティフィック・エフ・イー(株)製)にて、ねじり方式により、50℃で歪みを $0.01\sim10$ %まで変化させて貯蔵弾性率(G')を測定した。歪み0.1%と歪み10%の貯蔵弾性率(G')の差を ΔG 、とした。値が小さいほどシリカの分散性が良い。

(7)加硫ゴムの接着性

JIS K 6 2 5 6 に準拠した 1 8 0 度隔離試験をおこない、金属と接着したゴムの剥離強度を測定した。プライマーは、メタロック G 及びメタロック P H - 5 0 (日本国、株式

161

会社東洋化学研究所製)を用いた。

実施例44~51及び比較例5と6

表4と5に示した配合処方に従って、下記の混練方法で充填剤含有変性重合体組成物を製造した。外部よりの循環水による温度制御装置を付属した密閉混練機(内容量:1.7リットルで、ローターを2個有する)を使用して、充填率が65%、ローター回転数が66rpm/77rpm(2個のローターのそれぞれの回転数)の条件で、重合体(A)、シリカ(補強性充填剤(B))、有機シランカップリング剤、未水添重合体の場合はナフテンオイル、水添重合体の場合はパラフィンオイル、亜鉛華及びステアリン酸、場合によっては2次変性剤(C)も加え混練した。その時の排出温度は160℃であった。冷却後、70℃に設定したオープンロールにて、硫黄、加硫促進剤を加え、再度混練した。

上記で得られた混練物を成型し、160℃で所定時間、加硫プレスにて加硫し、架橋された充填剤含有変性重合体組成物を得た。

得られた組成物の物性を表5に示す。表5から明らかなように、本発明の変性重合体を使用した、架橋された充填剤含有変性重合体組成物は、未変性の重合体を用いた比較例5と6の組成物に比較して、良好なシリカの分散状態を示し、圧縮永久歪み、反発弾性が改良され、また、優れた接着性を示

162

すことがわかる。

変性重合体組成物

変性重合体組成物の物性は、JIS K-7110に準拠したアイゾット衝撃強度で評価した。

実施例51~57及び比較例7と8

表6に示した配合処方に従って、熱可塑性樹脂(D)と変性重合体(A)、更に場合により2次変性剤(C)をドライブレンドし、その後溶融混練して変性重合体組成物を得た。熱可塑性樹脂(D)としてはPET(日本国、三井化学製、三井ペットSA135)又はポリアミド(即ちナイロン6)(日本国、東レ製、アラミンCM1017)を用いた。PETを配合した場合は、30mmΦ二軸押出機を用い、260℃で、スクリュー回転数250rpmで溶融混練した。得られた変性重合体組成物の物性を表6に示した。表6から明らかなように、本発明の変性重合体を使用した樹脂組成物は、変性していない重合体を用いた比較例7と8の組成物に比較して、耐衝撃強度に優れることがわかる。

粘接着性組成物

粘接着性組成物の物性は、以下の方法で評価した。

(1)溶融粘度

WO 03/085010

粘接着性組成物を、スピンドルNo. が29のローターを取り付けたブルックフィールド型粘度計を使用して、回転数100rpm、180℃における溶融粘度を測定した。

(2) 軟化点(リング&ボール法)

JIS-K2207に準じ、規定の環に試料を充填し、水中で水平に支え、試料の中央に3.5gの球を置き、液温を5℃/minの速さで上昇させたとき、球の重さで試料が環台の底板に触れたときの温度を測定した。

(3)溶融粘度変化率

スピンドルNo.が29のローターを取り付けたブルックフィールド型粘度計を使用して、回転数100rpm、180℃における混練直後の粘接着性組成物の溶融粘度を π 0 とし、粘接着性組成物を180℃の温度雰囲気下に48時間放置後の180℃の溶融粘度を π 1 としたとき、以下の溶融粘度変化率を求め、熱安定性の尺度とした。

溶融粘度変化率 (%) =
$$\frac{\eta \ 1 - \eta \ 0}{\eta \ 0} \times 1 \ 0 \ 0$$

次に、粘接着性組成物を溶融状態で取り出し、アプリケーターでポリエステルフィルムに厚さ50マイクロメートルになるようにコーティングし、粘着テープサンプルを作成し、

164

粘接着特性を以下の方法で測定した。

(4) 粘着力

25mm幅の試料をステンレス板に張り付け、引き剥がし速度300mm/minで180度剥離力を測定した。

実施例 5 8

100重量部のポリマー(2P-19)に対して、粘着付与剤(E)(日本国、ヤスハラケミカル社製、クリアロンP-105)を300重量部、軟化剤(日本国、出光興産製、ダイアナプロセスオイルPW-90)を100重量部の配合比で配合して、1リットルの攪拌機付き容器に仕込んだ。これを180℃で2時間溶融混練してホットメルト型粘接着性組成物を得た。尚、該粘接着性組成物には、100重量部のポリマー(2P-19)に対して、安定剤としてブチルー6-(3-t-ブチルー2-ヒドロキシー5-メチルベンジル)-4-メチルフェニルアクリレートも1重量部配合した。得られた粘接着性組成物の溶融粘度は(cP, at.180℃)は10,700(cP)、軟化点は118℃、溶融粘度変化率(%)は9.0%、粘着力は1800gf/10mmであった。

アスファルト組成物

165

アスファルト組成物の物性は、以下の方法で評価した。

(1) 軟化点(リング&ボール法)

JIS-K 2207に準じ、規定の環に試料を充填しグリセリン液中に水平に支え、試料の中央に3.5gの球を置き、液温を5 \mathbb{C} / m i n の速で上昇させたとき、球の重さで試料が環台の底板に触れた時の温度を測定した。

(2)伸度

JIS-K 2207に準じて測定した。試料を形枠に流し込んで規定の形状にした後、恒温水浴内で15 $^{\circ}$ に保持した。次に試料を5 $^{\circ}$ cm/分の速度で引っ張り、試料が切れるまでに伸びた距離を測定した。

(3) 高温貯蔵安定性(分離特性)

製造直後のアスファルト組成物を内径 5 0 mm、高さ 1 3 0 mmのアルミ缶の上限まで流し込み、180℃のオーブン中に入れて 2 4 時間加熱してから、アルミ缶を取り出して自然冷却させた。室温まで下がったアスファルト組成物の下端から 4 c mの部分と上端から 4 c mの部分をサンプルとして採取し、それぞれの軟化点を測定した。上層部と下層部の軟化点差を高温貯蔵安定性の尺度とした。軟化点差が小さいほど高温貯蔵安定性は良好である。

166

実施例59

表7に示した配合処方に従って、750ミリリットルの金属缶に成分ストレートアスファルト60-80(日本国、日本石油(株)製)を400g投入し、180℃のオイルバスに金属缶を充分に浸した。次に、溶融状態のアスファルトの中に所定量の重合体(A)を攪拌しながら少量づつ投入した。完全投入後5000rpmの回転速度で90分間攪拌してアスファルト組成物を調製した。アスファルト組成物の物性を表7に示した。

架橋した変性重合体組成物

架橋した変性重合体組成物の物性は、以下の方法で評価した。

(1) 引張強度及び切断時伸び

JIS K6251に従い、3号ダンベル、クロスヘッドスピード500mm/分で測定した。

(2)耐油性

JIS K6301規定のNo. 3試験油(潤滑油)を使用し、70℃で2時間、50mm×50mm×2mm厚さの試験片を浸漬し、浸漬前後の重量変化(%)を求めた。

1 6 7

実施例60と61及び比較例9

表8に示した配合処方に従って、各成分をヘンシェルミキサーで混合した。以下の成分を配合成分として使用した。

ポリプロピレン樹脂: サンアロマーP C 6 0 0 S (日本国 モンテルエスディーケイサンライズ社製)、

パラフィン系オイル: ダイアナプロセスオイル P W - 3 8 0 (日本国、出光興産社製)、

炭酸カルシウム: 高級脂肪酸エステルで表面処理した炭酸カルシウム、

有機過酸化物:パーヘキサ2,5B(日本国、日本油脂社製)

シリカ:高分散性シリカ HDK-N200(日本国、旭化成ワッカーシリコーン製)、

加硫促進剤:ジビニルベンゼン、及び

酸化防止剤: イルガノックス1010 (スイス国、チバスペシャルティーケミカルズ製)。

次に、30mmΦの二軸押出機にて200℃の条件で配合成分を溶融混練し、動架橋する前の配合物を得た(第一段目)。この配合物に架橋剤を添加し、30mmΦの二軸押出機にて220℃の条件で溶融混練して動架橋した動架橋重合体組成物を得た(第二段目)。得られた動架橋重合体組成物の物性を表8に示した。

168

表8から明らかなように、本発明の変性重合体を使用した 動架橋組成物は、変性していない重合体を用いた比較例9の 組成物に比較して良好な特性を示すことがわかる。

スチレン樹脂組成物

スチレン樹脂組成物の物性は、以下の方法で評価した。

(1) ノッチ付きアイゾット衝撃強度 JIS-K-7110に準拠して測定した。

(2) 光沢

ASTM D-638に従ってゲート部とエンド部の光沢度 (入射角60°) を測定し平均した。

(3) ゴム粒子径

得られた樹脂をジメチルフォルムアミド(DMF)に超音波振動を加えながら溶解した後、レーザー回折式粒度分布測定装置(LA-920:日本国、堀場製作所製)にて測定し、50%メジアン径として算出された値である。

実施例62~65及び比較例10と11

表9に示した配合処方に従って、以下に述べる塊状重合法 によりスチレン系樹脂組成物を得た。

169

攪拌装置、ジャケット付き反応器にスチレン92重量部、変性重合体8重量部、を加え、次いで安定剤として、nーオクタデシルー3ー(3',5'ージーtertーブチルー4'ーヒドロキシフェニル)プロピオネート0.3重量部、連鎖移動剤としてtードデシルメルカプタン0.05重量 を添加し攪拌して溶解した。これに、1,1ービス(tertーブチルパーオキシ)3,3,5ートリメチルシクロロ・コージをスチレンモノマーに対して60ppm添加し105℃で3時間、120℃で2時間、150℃で2時間、170℃で2時間重合を行った。更に、230℃で30分間加熱後にで3時間重合を行った。更に、230℃で30分間加熱後にで2時間重合を行った。大後、得られたスチレン樹脂組成物の特性を表りに示した。得られたスチレン系樹脂組成物の特性を表りに示した。

実施例66及び比較例12

実施例62と同様の反応器を用い、スチレンを67重量部、アクリロニトリルを23重量部とする以外は、実施例62と同様の方法でスチレン樹脂組成物(かかる樹脂組成物は一般にABS樹脂と呼ばれる)を得た。こうして得られたスチレン系樹脂組成物の特性を表9に示した。得られたABS樹脂組成物は、優れた耐衝撃性を示した。

1 7 0

実施例67

実施例62と同様の反応器を用い、スチレンを42重量部、メチルメタクリレートを48重量部とする以外は、実施例62と同様の方法でスチレン樹脂組成物(かかる樹脂組成物は一般にMBS樹脂と呼ばれる)を得た。こうして得られたスチレン系樹脂組成物の特性を表9に示した。得られたMBS樹脂組成物は、優れた耐衝撃性を示した。

実施例68と69及び比較例13

表10に示した変性重合体を用いて、剥離強度を測定した。 剥離強度は、厚さ100μmのポリマーを表10に示す所定 温度で支持体(アルミ板、PETフィルム又は帆布)の上で 5分余熱後、5分加圧(荷重1kg/cm²)して支持体と 接着し、剥離速度を200mm/minで測定した値である。 表10に剥離強度の測定結果を示した。

炭1

														—- т	
ビニル結合量(%)		3.1	3.1	3 3	3 3	15	16	3.0	1.3	3.1	3.1	1.4	3.2	2.1	1.8
スチレンブロック率 (%)	1011	0	0	0	0	4 0	3.0	0	0	0	0	4 5	2.8	4.3	0
スチレン含量 (w+%)	(W L / U /	1.8	1.8	3 5	3 5	45	2.9	0	0	3.9	3.9	2 5	4.7	3 5	0
ンたn-BuLi/エ/アー700) - -	0.165	0.084	0.166	0.085	0.11	0.11	0.097	0.05	0.095	0.052	0.12	0.11	0.085	0.095
重合方法		連続	連続	連続	連続	連続	連続	連続	連続	バッチ	バッチ	バッチ	バッチ	バッチ	バッチ
製造したリビングポリマー	ポリマー構造*	C-Li	C-Li	C-Li	C-Li	C-S-Li	C-S-Li	B-L i	B-L i	C-Li	C-Li	C-S-Li	C-S-Li	C-S-Li	B-Li
製造したリト	ポリマー番号	ъ Р – 1	P-2	P-3	P-4	P 5	P – 6	7 – q	P - 8	P - 9	P-10	P-11	P-12	P-13	P-14

Cはスチレン単量体とブタジエン単量 「ロックを表し、Bはブタジエン単量体重合体ブロックを表し、 Liはリチウムイオンを表す。 * Sはスチレン単量体重合体ブ 体の共重合体ブロックを表し、

172

表 2

	ポリマー		1次変性剤*	水添		変性重合	重量平均	
	番号	重合体	1次多性剂 (mol/Li)	水添 触媒	水添率 (%)	体の割合 (%)	分子量 (x10 ⁴)	Mw/Mn
実施例1	1P-1	P-1	M2(0.25)	I	85	65	30.8	1.8
実施例2	1P-2	P-1	M2(0.25)	I	95	65	30.8	1.8
実施例3	1P-3	P-1	M2(0.25)	I	71	65	30.8	1.8
実施例4	1P-4	P-2	M1(0.9)	I	88	67	33.0	1.9
実施例5	1P-5	P-3	M3(0.8)	II	85	66	32.2	1.9
実施例6	1P-6	P-9	M2(0.38)	П	80	75	33.4	1.4
実施例7	1P-7	P-9	M1(0.9)	П	85	80	17.1	1.1
実施例8	1P-8	P-9	M3(0.8)	П	85	79	35.5	1.4
実施例9	1P-9	P-5	M1(0.9)	П	93	56	20.0	1.9
実施列10	1P-10	P-5	M3(0.8)	II	88	53	31.2	2.0
参考例1	1P-11	P-6	M1(0.9)	П	93	55	20.2	1.9
実施列11	1P-12	P-11	M2(0.38)	П	81	81	31.6	1.3
実施列12	1P-13	P-11	M1(0.9)	I	82	80	14.6	1.1
実施例13	1P-14	P-12	M2(0.38)	I	80	78	32.0	1.3
実施列14	1P-15	P-12	M1 (0.9)	I	88	79	16.7	1.1
実施列15	1P-16	P-13	M1(0.9)	I	80	77	24.5	1.2
実施例16	1P-17	P-7	M1(0.9)	I	83	59	21.1	2.0
実施列17	1P-18	P-8	M1(0.9)	I	36	60	29.6	2.3
実施例18	1P-19	P-14	M2(0.3)	I	30	59	35.2	1.2
参考例 2	1P-20	P-1	M2(0.4)	_	-	65	30.8	1.8
参考例3	1P-21	P-2	M1(0.9)	-	-	67	33.0	1.9
参考例4	1P-22	P-3	M3(0.8)	_	_	66	32.2	1.9
参考例 5	1P-23	P-4	M1 (0.9)	_	_	68	62.0	2.2
参考例 6	1P-24	P-9	M2(0.38)	-	_	80	49.5	1.4
参考例7	1P-25	P-5	M3(0.8)	_	-	53	31.2	2.0
参考例8	1P-26	P-6	M1(0.9)	_	_	55	20.2	1.9
参考例9	1P-27	P-11	M1(0.9)	_	~	80	14.6	1.1
参考例10	1P-28	P-12	M2(0.4)	_	_	78	32.0	1.3

173

表2(つづき)

	ポリマー番号	重合体	1次変性剤 [*] (mol/Li)	水添 触媒	<添 水添率 (%)	変性重合 体の割合 (%)	重量平均 分子量 (x10 ⁴)	Mw/Mn
参考例11	1P-29	P-13	M1(0.9)	_	_	77	24.5	1.2
参考例12	1P-30	P-8	M1(0.9)		_	60	29.6	2.3
参考例13	1P-31	P-14	M2(0.25)	-	_	59	35.2	1.2
参考例14	1P-32	P-2	M4(0.9)	-	_	70	49.7	2.1
実施例70	1P-33	P-3	M4(0.9)	I	81	68	30.1	1.9
比較例1	NP-1	P-2	_		85	-	33.0	1.9
比較例2	NP-2	P-10	_	_	-	_	28.8	1.1
比較例3	NP-3	P-10	_	_	88	_	14.6	1.1
比較例4	NP-4	P-6		-	_	_	20.1	1.9

*M1:1, 3-ジメチル-2-イミダゾリジノン

M2: テトラグリシジルー1, 3-ビスアミノメチルシクロヘキサン

 $M3: \gamma - 0$ リシドキシプロピルトリメトキシシラン

M4:N-(1,3-ジメチルブチリデン)-3-(トリエトキシシリル)-1-

プロパンアミン

174

表 3

			2次変性剤		
	ポリマー 番号	1次変性 重合体	官能性	官能性オリゴマー	変性方法
実施例19	2P-1	1P-1	D1(1.5)	_	溶融混連
実施例20	2P-2	1P-4	D2(1.0)	_	溶融混連
実施例21	2P-3	1P-4	_	D3(1.5)	溶融混連
実施例22	2P-4	1P-9	D1(1.5)	_	溶液法
実施例23	2P-5	1P-11	D1(1.5)	_	溶融混連
実施例24	2P-6	1P-11		D3(1.5)	溶融混連
実施例25	2P-7	1P-13	D2(1.0)		溶融混連
実施例26	2P-8	1P-13	_	D3(1.5)	溶融混連
実施例27	2P-9	1P-14	D1(1.5)		溶融混連
実施例28	2P-10	1P-14	_	D3(1.5)	溶融混連
実施例29	2P-11	1P-17	D1(1.5)		溶融混連
実施例30	2P-12	1P-20	D1(1.5)	-	溶融混連
実施例31	2P-13	1P-21	D1(1.5)	_	溶融混連
実施例32	2P-14	1P-21	D2(1.0)	_	溶融混連
実施例33	2P-15	1P-22	D1(1.5)	_	溶融混連
実施例34	2P-16	1P-24	D1(1.5)	_	溶融混連
実施例35	2P-17	1P-23	D1(1.5)		溶液法
実施例36	2P-18	1P-25		D3(1.5)	溶融混連
実施例37	2P-19	1P-26	D1(1.5)		溶融混連
実施例38	2P-20	1P-27	D1(1.5)		溶融混連
実施例39	2P-21	1P-27	_	D3(1.5)	溶融混連
実施例40	2P-22	1P-28	D1(1.5)	_	溶融混連
実施例41	2P-23	1P-29	D1(1.5)		溶融混連
実施例42	2P-24 [.]	1P-30	D1(1.5)		溶融混連
実施例43	2P-25	1P-31	D1(1.5)	_	溶融混連
実施例71	2P-26	1P-33	D1(1.5)		溶融混連

^{*} D1:無水マレイン酸、D2:テトラグリシジルー1,3アミノメチルシクロヘキサン D3:スチレンー無水マレイン酸共重合体 (Mn2000)

表 4

	重量部
重合体	100
シリカ*1	5 0
2次変性剤	表5の配合量
オイル*2	2 0
シランカップリング剤*3	4
亜鉛華	5
ステアリン酸	1
硫黄	1. 5
促進剤TT*4	1. 5
促進剤M*5	0.5

*1:Degussa社製 商品名:ULTRASIL VN3

*2:出光興産(株)製 商品名:PW-380(パラフィンオイル)、又は シェルケミカルズジャパン(株)製 商品名:シェルフレックス371N(ナフテンオイル)

*3:Degussa社製 シランカップリング剤Si69

物質名:ビスー[3-(トリエトキシシリル)-プロピル]-

テトラスルフィド

**4:物質名 テトラメチルチウラムジスルフィド
*5:物質名 2-メルカプトベンゾチアゾール

メデンレス

アルミ版

10 19

 ∞

11

ත | ∞

接着性(kg/cm)

16

19

2 2

17

10

14

 $^{\circ}$

92 96 21 ΔĞ, 4 9 ∞ $\ddot{\circ}$ $\dot{\circ}$ \dot{s} 5 o. $\ddot{\circ}$ $\ddot{\circ}$ $\ddot{\circ}$ 圧縮永久 歪み(C) 15 28 13 1219 15 13 加硫物性 反発彈性 (%) 98 68 69 98 69 62 58 61 引張 強度 (MPa) 4 വ Ω 0 က Ω Ω 4 0 21. 19. 20. 18. 17. 25. 20. 19. 21. 配合物粘度 (100°C) 加工性 130 78 70 90 91 バウンド ラバー量 (wt%) 40 21 51 配合量 (mol/Li) 1.0 1 1 l 1 2次変 性剤* D1 1 1 1 1 1 1 1 1 1P-241P - 132P - 16NP-1重合体 の種類 $^{\circ}$ 2P-11P-1NP-実施例50 実施例45 実施例46 実施例49 比較例6 実施例44 実施例47 実施例48 比較例5

D1: 無水 マレイン酸

配合 (重量部) 重合体 官能性単量体
2P-7 20
2P-8 20
2P-21 20
1P-12 20
2P-8 20
2P-21 20
1P-6 20
NP-3 20
NP-3 20

D2:テトラグリシジルー1,3アミノメチルシクロヘキサンD3:スチレンー無水マレイン酸共重合体 (Mn1000)

178

表 7

		重合	体	アスファルト			高温貯蔵
		種類	配合量(重量部)	の配合量 (重量部)	軟化点 (℃)	伸度 (c m)	安定性 軟化点差 (°C)
実施例	5 9	2 P - 1 9	8. 5	100	8 6	3 5	. 3

表8

			実施例60	実施例61	比較例 9
	重合体の種類		1 P - 1	1 P - 1	NP-1
	重合体の配合量	(重量部)	100	100	100
	シリカ	(重量部)	0	2 0	2 0
架橋物の 配合組成	ポリプロピレンの 配合量	(重量部)	4 0	4 0	4 0
	オイルPW380	(重量部)	6 0	6 0	6 0
	有機過酸化物	(重量部)	0.5	0.5	0.5
	架橋剤	(重量部)	2	2	2
	引張り強さ	(MPa)	3. 1	5. 1	2. 0
物性	引張り伸び	(%)	280	2 4 0	2 3 0
	耐油性	(%)	195	9 2	175

表9

		· ——							
乃戰例 12	NP-3	10		29	23	1	0.86	6.8	78
比較例 11	NP-1	10	H	90	1	1	1.02	8.5	81
比較例 10	NP-1	10	1	90	l	1	0.89	8. 2	78
実施例 67	1P-16	10	1	42	1	48	0.91	13.8	82
実施例 66	1P-13	10	1	29	23		0.87	12.1	86
実施例 65	2P-24	10	1	06	1		1.24	16.1	62
実施例 64	2P-20	10	H	06	1	1	0.99	13.4	86
実施例 63	1P-1	10	F	90	1		1.35	13.6	79
実施例 62	1P-1	10	1	06	1	1	1.38	17.4	78
		重合体 (重量部)	シリカ (重量部)	スチレン (重量部)	アクリロニトリル (重量部)	メチルスタグ!]/一ト (重量部)	(mm) ゴム約7径 (um)	アイゾット衝撃強度	光彩 (%)
			治疗物の	配合組成				季	<u> </u>

180

表10

	重合体の 種類	接着温度 (℃)	剥離強度 (g f / c m)		
			アルミ板	PETフィルム	帆布
			(100μ)	(50μ)	
実施例68	1 P - 9	180	9 1	6 8	1650
実施例69	2P-19	180	2 1 0	2 2 0	1780
比較例13	NP-4	180	2 8	3 1	1250

181

産業上の利用可能性

本発明の1次変性水添重合体及び2次変性重合体は種々の他の成分との相互作用が大きいため、優れた物性を有する組成物、例えば、充填剤含有変性重合体組成物、熱可塑性樹脂及び/又はゴム状重合体を含有する変性重合体組成物、料造に好適に用いることができる。本発明の1次変性水添重合体及び2次変性重合体、それらを用いた組成物、並びに2次変性重合体の前駆体となる1次変性重合体を用いた組成物は、押出成形などの従来の方法で成形品に加工することができ、食品包装材料、医療用器具材料、家電製品、工業部品、電子デバイス及びその部品、自動車部品、工業部品、家庭用品、玩具等の素材、履物用素材、粘・接着剤用素材、アスファルト改質剤などに利用できる。

182

請 求 の 範 囲

1. 共役ジエン単量体単位を含む重合体(1-A)、及び共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体(1-B)よりなる群から選ばれる少なくとも1種の非水添重合体を水添して得られる水添重合体(1)と、

該水添重合体(1)に結合し、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(2)、

からなる1次変性水添重合体であって、下記の(i)~(i v)の特性を有することを特徴とする1次変性水添重合体。

- (i) 該ビニル芳香族単量体単位の含有量が、該水添重合体の重量に対して、0~60wt%であり、
- (ii) 該重合体ブロック(H)の含有量が、該非水添重合体の重量に対して、0wt%以上、50wt%未満であり、
 - (i i i i) 重量平均分子量が2万~200万であり、
- (i v) 該共役ジエン単量体単位の二重結合の水添率が70%を超える。

183

2. 官能基含有 1 次変性剤基 (2) が下記式(a) ~ (m) よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも 1 種の官能基を有することを特徴とする、請求項 1 に記載の 1 次変性水添重合体。

$$-NR^{1}-R^{5}-OH$$

(b)
$$-N[R^5-OH]_2$$

(c)
$$-NR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$

(d)
$$-N[R^5-Si(OR^6)_3]_2$$

(e)
$$-NR^{1}-R^{5}-CH-CHR^{6}$$
,

(f)
$$-N \left[R^{5}-CH-CHR^{6}\right]_{2},$$

(g)
$$-CR^{1}-NR^{6}-R^{5}-NR^{3}$$
,
OH

184

(h)
$$-CR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$$

OH

(i)
$$-CR^{1}-R^{5}-OR^{6}$$

OH

(j)
$$-CR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
, OH

$$(k) -O-R^5-Si(OR^6)_3$$

(I)
$$-C-NR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$$
, EUT

$$\begin{array}{ccc}
\text{(m)} & -C-R^5-NR^2R^6 \\
& \text{O}
\end{array}$$

上記式 (a) ~ (m) において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

R1~R4は各々独立に水素原子又は炭素数1~24の炭

1 8 5

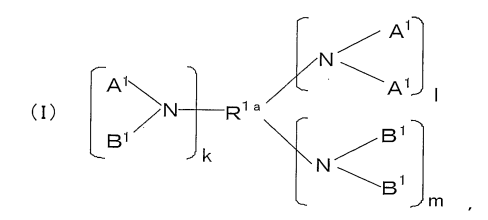
化水素基を表し、且つ、該炭化水素基は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数1~24のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有してもよく、

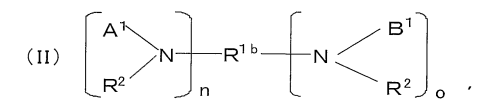
各R⁵は各々独立に炭素数1~48の炭化水素基を表し、 且つ、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数1~24のアルコキシシラン 基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有して もよく、

各R⁶は各々独立に水素原子又は炭素数1~8のアルキル基を表し、

但し、R¹~R⁵には、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基 以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素 原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合し ていてもよい。

3. 下記式 (I) ~式 (V) よりなる群から選ばれる式で表されることを特徴とする、請求項1又は2に記載の1次変性水添重合体。





(III)
$$C^1 - NR^3 - D^1 ,$$

$$(V) \qquad \qquad E^1 - F^1 \qquad ,$$

上記の式において、

 A^{-1} は、下記式(a-1)と式(b-1)のいずれかで表される結合単位を表し、

187

$$P^{1}$$
 $(a-1)$
 $-R^{4}-CR^{5}-CR^{6}R^{7}-OH$, 7

$$(b-1) -R^{4}-CR^{5}-CR^{6}R^{7}-P^{1} ,$$

 B^1 は、下記式(c-1)で表される結合単位を表し、

$$(c-1)$$
 $-R^4-CR^5-CR^6R^7$

 C^{-1} は、下記式(d-1)と式(e-1)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$\begin{pmatrix} d-1 \end{pmatrix} \qquad -C-P^1 \\ \parallel \\ O \end{pmatrix}, \ \mathcal{F} \cup \mathcal{T}$$

188

$$(e-1)$$
 P^1
 $-C-P^1$
OH

 D^1 は、下記式(f-1)で表される結合単位を表し、

$$(f-1) \qquad -R^8 - NHR^3 \qquad ,$$

 E^{1} は、下記式(g-1)で表される結合単位を表し、

$$(g-1)$$
 $-R^9-P^1$, $-R^9-P^1$

 F^{-1} は、下記式(h-1)~式(j-1)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$(h-1)$$
 -NH-R¹⁰-Si(OR¹¹)₃,

$$(i-1)$$
 $-CR^{12}-R^{13}-O-R^{14}-Si(OR^{11})_3$ OH , \mathcal{F}

189

$$(j-1)$$
 $-CR^{12}-R^{15}-Si(OR^{11})_3$,

上記式 (I) ~式 (III) 及び式 (a-1) ~式 (j-1) において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

P¹は該水添重合体(1)を表し、

R ^{1 a} は炭素数 1 ~ 4 8 の 3 価 の 脂 肪 族 炭 化 水 素 基 を 表 し 、 R ^{1 b} 、 R ⁴ 、 R ⁸ ~ R ^{1 o} 及 び R ^{1 3} ~ R ^{1 5} は そ れ ぞ れ 独 立 に 炭素数 1 ~ 4 8 の ア ル キ レ ン 基 を 表 し 、

 R^2 、 R^3 及び R^{11} は各々独立に炭素数 $1 \sim 480$ アルキル基、炭素数 $6 \sim 480$ アリール基、炭素数 $1 \sim 480$ アルキルと炭素数 $6 \sim 480$ アリールからなるアルキルアリール基、炭素数 $1 \sim 480$ アルキルと炭素数 $1 \sim 480$ アルキルと炭素数 $1 \sim 480$ アリールからなるアルキルアリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1 \sim 480$ アリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1 \sim 480$ 0アリールキル基を表し、

但し、R^{1a}、R^{1b}、R³、R⁴、R⁸~R^{1°}及びR¹³~ R¹⁵は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、 アミノ基、シラノール基及び炭素数 1~24のアルコキシシ ラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有 してもよく、

190

R⁵~R⁷及びR¹²は各々独立に水素原子、炭素数1~4 8のアルキル基、炭素数6~48のアリール基、炭素数1~ 48のアルキルと炭素数6~48のアリールからなるアルキルアリール基、炭素数1~48のアルキルと炭素数6~48 のアリールからなるアラルキル基、または炭素数3~48のシクロアルキル基を表し、

但し、R¹a、R¹b、R²~R⁴及びR®~R¹5には、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合していてもよく、

k、1、m、oは各々独立に0以上の整数であり、但し、 kと1は同時に0ではなく、nは1以上の整数である。

4. 請求項1~3のいずれかの1次変性水添重合体(A-1)の100重量部、及び

補強性充填剤(B)の0.5~300重量部、 を包含する充填剤含有変性重合体組成物。

5. 該1次変性水添重合体(A-1)の変性剤基の官能基と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリ ゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤 (C)の0.01~20重量部を更に包含することを特徴と

191

する、請求項4に記載の充填剤含有変性重合体組成物。

- 6. 該補強性充填剤(B)が、シリカ系無機充填剤、金属酸化物、金属水酸化物及びカーボンよりなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項4又は5に記載の充填剤含有変性重合体組成物。
- 7. 請求項4~6のいずれかの充填剤含有変性重合体組成物 を加橋剤の存在下で架橋して得られる、架橋された充填剤含 有変性重合体組成物。
- 8. 請求項1~3のいずれかの1次変性水添重合体である成分 (A-1) を、成分 (A-1) と成分 (D) の合計100 重量部に対して1~99重量部と、

1次変性水添重合体 (A-1) 以外の熱可塑性樹脂及び1次変性水添重合体 (A-1) 以外のゴム状重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の重合体である成分 (D) を、成分 (A-1) と成分 (D) の合計100重量部に対して99~1重量部

を包含することを特徴とする変性重合体組成物。

9. 該1次変性水添重合体(A-1)の変性剤基の官能基と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリ

192

ゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤である成分(C)の、成分(A-1)と成分(D)の合計100重量部に対して0.01~20重量部を更に包含することを特徴とする、請求項8に記載の変性重合体組成物。

10. 成分(D)におけるゴム状重合体が、共役ジエン系単量体単位からなる共役ジエン系重合体、共役ジエン系単量体単位とビニル芳香族単量体単位からなるランダム共重合体、共役ジエン系単量体単位とビニル芳香族単量体単位からなるブロック共重合体、非ジエン系重合体及び天然ゴムよりなる群から選ばれる少なくとも1種のゴム状重合体であり、

該ゴム状重合体は水添されていないか又は少なくとも部 分的に水添されている

ことを特徴とする、請求項8又は9に記載の変性重合体組成物。

11. 成分(D)における熱可塑性樹脂が官能基含有熱可塑性樹脂であり、成分(D)におけるゴム状重合体が官能基含有ゴム状重合体であり、該官能基含有熱可塑性樹脂と該官能基含有ゴム状重合体は各々該1次変性水添重合体(A-1)の変性剤基の官能基と反応性を有する少なくとも1種の官能基を有することを特徴とする、請求項8~10のいずれかに記載の変性重合体組成物。

- 12.該官能基含有熱可塑性樹脂が、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリウレタン系樹脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂及びポリオキシメチレン系樹脂よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、酸無水物基、カルボキシル基、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有することを特徴とする、請求項11に記載の変性重合体組成物。
- 13. 請求項1~3のいずれかの1次変性水添重合体(A-1)の100重量部、及び

粘着付与剤(E)の20~400重量部 を包含する粘接着性組成物。

- 14.該1次変性水添重合体(A-1)の変性剤基の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤(C)の0.01~20重量部を更に包含することを特徴とする、請求項13に記載の粘接着性組成物。
- 15. 請求項1~3のいずれかの1次変性水添重合体(A-1)の0.5~50重量部、及び

194

アスファルト (F) の 1 0 0 重量部 を包含するアスファルト組成物。

16. 該1次変性水添重合体(A-1)の変性剤基の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤(C)の0.01~20重量部を更に包含することを特徴とする、請求項15に記載のアスファルト組成物。

17. 請求項1~3のいずれかの1次変性水添重合体である成分(A-1)を、成分(A-1)と成分(G)の合計100重量部に対して2~30重量部と、

芳香族ビニル単量体、又は芳香族ビニル単量体及びそれと共重合可能な単量体の混合物である成分(G)を、成分(A-1)と成分(G)の合計100重量部に対して98~70重量部

を包含する原料混合物をラジカル重合反応に付して得られる ことを特徴とする、スチレン系樹脂組成物。

18. 該原料混合物が、該1次変性水添重合体(A-1)の変性剤基の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤(C)の、成分(A-1)と成分(G)

195

の合計100重量部に対して0.01~20重量部を更に包含することを特徴とする、請求項17に記載のスチレン系樹脂組成物。

- 19.請求項17又は18のスチレン系樹脂組成物の製造方法であって、下記の工程(1)と工程(2)を包含することを特徴とする方法。
- (1)請求項1~3のいずれかの1次変性水添重合体(A-1)と、芳香族ビニル単量体、又は芳香族ビニル単量体及びそれと共重合可能な単量体の混合物(G)と、さらに所望により、2次変性剤(C)及び補強性充填剤(B)よりなる群から選ばれる少なくとも1種の成分を包含する原料混合物を提供し、そして
 - (2) 該原料混合物をラジカル重合反応に付し、 こうしてスチレン系樹脂組成物を得る。

196

20. ベース重合体(β)と

該ベース重合体 (β) に結合した、官能基含有変性剤基 (δ)

からなる2次変性重合体であり、

該2次変性重合体は、ベース重合体(β)と該ベース 重合体に結合した、官能基含有1次変性剤基(γ)から なる1次変性重合体に2次変性剤を反応させて、官能基 含有変性剤基(δ)を形成することにより得られ、該2 次変性剤は、該1次変性重合体の該1次変性剤基(γ) の官能基と反応性を有する官能基を有し、官能性単量体 と官能性オリゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも 1種であり、該2次変性剤の量は、該1次変性重合体の 該1次変性剤基(γ)の該官能基1当量あたり0.3~ 10モルであり、

該 1 次変性重合体のベース重合体(β) は、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されており、下記の重合体 ($\beta-1$) ~重合体($\beta-3$):

(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添さ

197

れていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、

該 1 次変性重合体の官能基含有該 1 次変性剤基 (r) が下記式 (a) ~ (m) よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも 1 種の官能基を有することを特徴とする、 2 次変性重合体。

(a)
$$-NR^{1}-R^{5}-OH$$

(b)
$$-N [R^5 - OH]_2$$

(c)
$$-NR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,

(d)
$$-N [R^5 - Si(OR^6)_3]_2$$
,

198

$$-NR^{1}-R^{5}-CH-CHR^{6},$$

$$-N [R5-CH-CHR6]2,$$

(g)
$$-CR^{1}-NR^{6}-R^{5}-NR^{3}$$
,
OH

$$(h)$$
 $-CR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$ $|$ OH

199

(j)
$$-CR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,
OH

$$(k) -O-R^5-Si(OR^6)_3$$

(I)
$$-C-NR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$$
 , $-C-NR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$, $-C-NR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$

$$\begin{array}{ccc} \text{(m)} & -C-R^5-NR^2R^6 \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ \end{array}$$

上記式(a)~(m)において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

 $R^{1} \sim R^{4}$ は各々独立に水素原子又は炭素数 $1 \sim 24$ の炭化水素基を表し、且つ、該炭化水素基は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、炭素数 $1 \sim 24$ のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有してもよく、

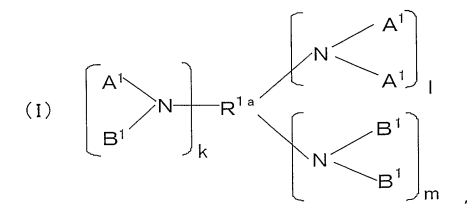
各R5は各々独立に炭素数1~48の炭化水素基を表し、

且つ、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 1 ~ 2 4 のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有してもよく、

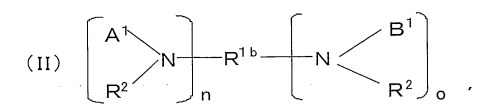
各R⁶は各々独立に水素原子又は炭素数1~8のアルキル基を表し、

但し、R¹~R⁵には、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基 以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素 原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合し ていてもよい。

21. 該1次変性重合体が下記式(I)~式(V)よりなる群から選ばれる式で表されることを特徴とする請求項20に記載の2次変性重合体。



201



(III)
$$C^1 - NR^3 - D^1$$

$$(IV) \qquad \qquad C^1-D^1 \qquad \qquad , \; \mbox{\it a.t.} \label{eq:c1}$$

$$(V)$$
 E^1-F^1

上記の式において、

 A^{1} は、下記式(a-1)と式(b-1)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$P^{1}$$
 $(a-1)$
 $-R^{4}-CR^{5}-CR^{6}R^{7}-OH$, $-R^{5}-CR^{6}R^{7}-OH$

202

$$OH$$
 $(b-1)$ $-R^4-CR^5-CR^6R^7-P^1$,

B¹は、下記式(c-1)で表される結合単位を表し、

$$(c-1)$$
 $-R^4-CR^5-CR^6R^7$

 C^{-1} は、下記式(d-1)と式(e-1)のいずれかで表 される結合単位を表し、

$$\begin{pmatrix} d-1 \end{pmatrix} \qquad -C-P^1 \\ \parallel \qquad , \ \mathcal{F} \cup \mathcal{T}$$

 D^1 は、下記式(f-1)で表される結合単位を表し、

$$(f-1)$$
 $-R^8-NHR^3$,

WO 03/085010

2 0 3

PCT/JP03/04561

E¹は、下記式(g-1)で表される結合単位を表し、

$$(g-1)$$
 $-R^9-P^1$, $-R^9-P^1$

 F^{-1} は、下記式(h-1)~式(j-1)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$(h-1)$$
 -NH-R¹⁰-Si(OR¹¹)₃,

$$(i-1) - CR^{12} - R^{13} - O - R^{14} - Si(OR^{11})_3$$

OH

$$(j-1)$$
 $-CR^{12}-R^{15}-Si(OR^{11})_3$,

上記式 (I) ~式 (III) 及び式 (a-1) ~式 (j-1) において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

P¹は該ベース重合体を表し、

R ¹ ^a は炭素数 1 ~ 4 8 の 3 価の脂肪族炭化水素基を表し、 R ¹ ^b 、 R ⁴ 、 R ⁸ ~ R ^{1 o} 及び R ^{1 3} ~ R ^{1 5} はそれぞれ独立

204

に炭素数1~48のアルキレン基を表し、

 R^2 、 R^3 及び R^{11} は各々独立に炭素数 $1\sim 480$ アルキル基、炭素数 $6\sim 480$ アリール基、炭素数 $1\sim 480$ アルキルと炭素数 $6\sim 480$ アリールからなるアルキルアリール基、炭素数 $1\sim 480$ アルキルと炭素数 $1\sim 480$ アリールからなるアルキルアリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1\sim 480$ 0アリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1\sim 480$ 0アリールキル基を表し、

但し、R^{1a}、R^{1b}、R³、R⁴、R⁸~R¹⁰及びR¹³~ R¹⁵は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、 アミノ基、シラノール基及び炭素数 1~24のアルコキシシ ラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有 してもよく、

 $R^5 \sim R^7$ 及び R^{12} は各々独立に水素原子、炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキル基、炭素数 $6 \sim 4$ 8のアリール基、炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキルと炭素数 $1 \sim 4$ 8のアリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1 \sim 4$ 8のアリールからなるアルキル基を表し、

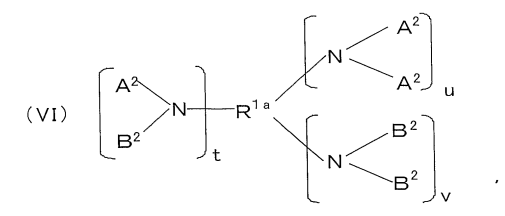
但し、R¹a、R¹b、R²~R⁴及びR®~R¹5には、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合していてもよく、

205

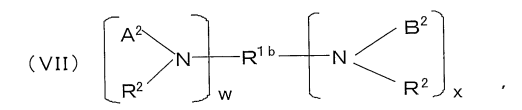
k、 1 、 m 、 o は各々独立に 0 以上の整数であり、但し、 k と 1 は同時に 0 ではなく、 n は 1 以上の整数である。

2 2. 該 2 次変性剤である該官能性単量体と該官能性オリゴマーが、各々、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、酸無水物基、イソシアネート基、エポキシ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有することを特徴とする、請求項20または21に記載の2次変性重合体。

23. 下記式 (VI) ~式 (X) よりなる群から選ばれる式で表されることを特徴とする、請求項 $20 \sim 220$ いずれかに記載の 2 次変性重合体。



206



$$(VIII) C^2 - NR^3 - D^2 ,$$

$$(X)$$
 E^2-F^2

上記の式において、

 A^2 は、下記式(a-2)と式(b-2)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$(a-1)$$
 $-R^4-CR^5-CR^6R^7-O-X^1$, $-R^5-CR^6R^7-O-X^1$

$$0-X^{1}$$

(b-2) $-R^{4}-CR^{5}-CR^{6}R^{7}-P^{1}$,

 B^2 は、下記式 (c-2) ~式 (e-2) のいずれかで表

される結合単位を表し、

$$(c-2)$$
 $-R^4-CR^5-CR^6R^7$

$$(e-2)$$
 $O-X^{1}$ $|$ $-R^{4}-CR^{5}-CH^{6}R^{7}$

 C^2 は、下記式 (f-2) ~式 (h-2) のいずれかで表 される結合単位を表し、

$$\begin{array}{ccc}
-C - P^{1} \\
0
\end{array}$$

$$(g-2)$$

$$-C-P^{1}$$

$$OH$$

208

D²は、下記式(i-2)で表される結合単位を表し、

$$(i-2)$$
 $-R^8-NR^3-X^1$,

E²は、下記式(j-2)で表される結合単位を表し、

$$(j-2)$$
 $-R^9-P^1$, -2

 F^2 は、下記式(k-2)~式(m-2)のいずれかで表 される結合単位を表し、

$$(k-2)$$
 -NH-R¹⁰-Si(OR¹¹)₃ ,

$$(I-2)$$
 $-CR^{12}-R^{13}-O-R^{14}-Si(OR^{11})_3$
 $\begin{vmatrix} & & & & & & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & \\ & & & & & & & & \\ & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ &$

209

$$(m-2)$$
 $-CR^{12}-R^{15}-Si(OR^{11})_3$,

但し、 X^1 は、下記式(n-2)~式(s-2)のいずれかで表される結合単位を表し、

$$(n-2)$$
 $-C-R^{16}-C-OH$ 0

$$(\circ -2)$$
 $-C-NH-R^{17}-N=C=O$,

$$(p-2)$$
 $-CR^6R^7-CR^5-R^{18}-(CR^5-CR^6R^7)_y$

$$(q-2)$$
 $-Si(OR^{11})_2-R^{19}-Si(OR^{11})_3$

$$(r-2)$$
 $-R^{4}-CR^{5}-CR^{6}R^{7}-OH$ $O-R^{20}-(OH)_{z}$, \mathcal{F}

210

$$(s-2)$$
 $-R^4-CR^5-CR^6R^7-OR^{20}-(OH)_{\alpha}$,

上記式 (VI) ~式 (VII) 及び式 (a-2) ~式 (s-2) に おいて、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

P¹はベース重合体を表し、

 R^{1a} は炭素数 $1\sim 4803$ 価の脂肪族炭化水素基を表し、 R^{1b} 、 R^{4} 、 $R^{8}\sim R^{10}$ 及び $R^{13}\sim R^{20}$ はそれぞれ独立 に炭素数 $1\sim 480$ アルキレン基を表し、

 R^2 、 R^3 及び R^{-1} は各々独立に炭素数 $1 \sim 480$ アルキル基、炭素数 $6 \sim 480$ アリール基、炭素数 $1 \sim 480$ アルキルと炭素数 $6 \sim 480$ アリールからなるアルキルアリール基、炭素数 $1 \sim 480$ アルキルと炭素数 $1 \sim 480$ アルキルと炭素数 $1 \sim 480$ アルキルと炭素数 $1 \sim 480$ アリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1 \sim 480$ アリールキル基を表し、

但し、R^{1a}、R^{1b}、R³、R⁴、R⁸~R¹⁰、R¹³~R

1 5 及びR¹⁷~R²⁰は、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 1~24の アルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種 の官能基を有してもよく、

2 1 1

 $R^5 \sim R^7$ 及び R^{12} は各々独立に水素原子、炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキル基、炭素数 $6 \sim 4$ 8のアリール基、炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキルと炭素数 $6 \sim 4$ 8のアリールからなるアルキルアリール基、炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキルと炭素数 $1 \sim 4$ 8のアルキルと炭素数 $1 \sim 4$ 8のアリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1 \sim 4$ 8のアリールからなるアラルキル基、または炭素数 $1 \sim 4$ 8のシクロアルキル基を表し、

但し、R^{1a}、R^{1b}、R²~R⁴及びR⁸~R²⁰には、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合していてもよく、

t、u、v、x は各々独立に 0 以上の整数であり、但し、t とu は同時に 0 ではなく、w、y、z、 α は各々独立に 1 以上の整数である。

2 1 2

24. 請求項20~23のいずれかの2次変性重合体を製造するための方法であって、下記の工程(1)と工程(2)を包含することを特徴とする方法。

(1) 下記の重合体 ($\beta-1$) ~重合体 ($\beta-3$):

(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体(β)と、

該ベース重合体 (β) に結合した、下記式 (a) ~ (m) よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも 1 種の官能基を有する官能基含有 1 次変性剤基 (γ) 、

からなる1次変性重合体を提供し、

該1次変性重合体は、リビング末端を有するベース重合体 を有機リチウム化合物を重合触媒として用いるリビングアニ

2 1 3

オン重合で製造し、そして、官能基含有1次変性剤を該べース重合体のリビング末端に付加反応させて1次変性重合体を得、所望により、該1次変性重合体を部分的に又は完全に水添することによる方法によって得られ、

(2)該1次変性重合体の該1次変性剤基(ア)の該官能基と反応性を有する官能基を有する2次変性剤を、該1次変性重合体と反応させて官能基含有変性剤基(δ)を形成し、その際、該2次変性剤の量は、該1次変性重合体の該1次変性剤基(ア)の該官能基1当量あたり0.3~10モルであり、

こうして2次変性重合体を得る。

$$(a) \qquad -NR^{1}-R^{5}-OH$$

(b)
$$-N[R^5-OH]_2$$

(c)
$$-NR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,

(d)
$$-N[R^5-Si(OR^6)_3]_2$$
,

2 1 4

$$-NR^{1}-R^{5}-CH-CHR^{6}$$

(f)
$$-N \left[R^{5}-CH-CHR^{6}\right]_{2},$$

(g)
$$-CR^{1}-NR^{6}-R^{5}-NR^{3}$$
,
OH

(h)
$$-CR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$$

OH

$$(i)$$
 $-CR^{1}-R^{5}-OR^{6}$ OH

(j)
$$-CR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,

$$(k) -O-R^5-Si(OR^6)_3$$

(I)
$$-C-NR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$$
 , $-R^{5}-NR^{2}R^{6}$

$$\begin{array}{ccc}
-C-R^5-NR^2R^6 \\
0
\end{array}$$

上記式(a)~(m)において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

 $R^1 \sim R^4$ は各々独立に水素原子又は炭素数 $1 \sim 24$ の炭化水素基を表し、且つ、該炭化水素基は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 $1 \sim 24$ のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有してもよく、

各R⁵は各々独立に炭素数1~48の炭化水素基を表し、

2 1 6

且つ、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 1 ~ 2 4 のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有してもよく、

各R⁶は各々独立に水素原子又は炭素数1~8のアルキル基を表し、

但し、R¹~R⁵には、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基 以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素 原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合し ていてもよい。

2 5 . 請求項 2 0 ~ 2 3 のいずれかの 2 次変性重合体 (A-2) の 1 0 0 重量部、及び

補強性充填剤(B)の0.5~300重量部、 を包含する充填剤含有変性重合体組成物。

26.該補強性充填剤(B)が、シリカ系無機充填剤、金属酸化物、金属水酸化物及びカーボンよりなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項25に記載の充填剤含有変性重合体組成物。

27. 請求項25又は26の該充填剤含有変性重合体組成物

2 1 7

を加橋剤の存在下で架橋して得られる、架橋された充填剤含 有変性重合体組成物。

28. 請求項20~23のいずれかの2次変性重合体(A-2)を、成分(A-2)と成分(D)の合計100重量部に対して1~99重量部と、

2次変性重合体(A-2)以外の熱可塑性樹脂及び2次変性重合体(A-2)以外のゴム状重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の重合体である成分(D)を、成分(A-2)と成分(D)の合計100重量部に対して99~1重量部

を包含することを特徴とする変性重合体組成物。

29. 成分(D)における熱可塑性樹脂が、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリウレタン系樹脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂及びポリオキシメチレン系樹脂よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、酸無水物基、カルボキシル基、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有することを特徴とする、請求項28に記載の変性重合体組成物。

30.請求項28又は29の変性重合体組成物を架橋剤の存

2 1 8

在下に溶融混練して得られる架橋変性重合体組成物。

3 1. 請求項20~23のいずれかの2次変性重合体(A-2)の100重量部、及び

粘着付与剤(E)の20~400重量部を包含する粘接着性組成物。

- 3 2 . 請求項 2 0 ~ 2 3 のいずれかの 2 次変性重合体 (A 2) の 0 . 5 ~ 5 0 重量部、及びアスファルト (F) の 1 0 0 重量部を包含するアスファルト組成物。
- 33. 請求項20~23のいずれかの2次変性重合体(A-2)を、成分(A-2)と成分(G)の合計100重量部に対して2~30重量部と、

芳香族ビニル単量体、又は芳香族ビニル単量体及びそれと共重合可能な単量体の混合物である成分(G)を、成分(A-2)と成分(G)の合計100重量部に対して98~70重量部

を包含する原料混合物をラジカル重合反応に付して得られる ことを特徴とする、スチレン系樹脂組成物。

3 4 . 該原料混合物が、補強性充填剤 (B) の、成分 (A-

2 1 9

2) 100重量部に対して0.5~300重量部を更に包含することを特徴とする、請求項33に記載のスチレン系樹脂組成物。

35. 該補強性充填剤(B)が、シリカ系無機充填剤、金属酸化物、金属水酸化物及びカーボンよりなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項34に記載のスチレン系樹脂組成物。

3 6. 下記の重合体 (β-1) ~重合体 (β-3):

(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体(β)と、

該ベース重合体 (β) に結合した、下記式 (a) ~ (m) よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも 1 種の官能基を有する官能基含有 1 次変性剤基 (γ) 、

からなる1次変性重合体(A-3)の100重量部、

補強性充填剤(B)の0.5~300重量部、及び

該1次変性重合体 (A-3)の変性剤基 (γ)の官能基と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オ リゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変

221

性剤 (C) の0. 01~20重量部 を包含する充填剤含有変性重合体組成物。

$$(a) \qquad -NR^{1}-R^{5}-OH$$

(b)
$$-N[R^5-OH]_2$$

(c)
$$-NR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,

(d)
$$-N[R^5-Si(OR^6)_3]_2$$
,

(e)
$$-NR^{1}-R^{5}-CH-CHR^{6}$$
,

$$-N [R5-CH-CHR6]2,$$

2 2 2

(g)
$$-CR^{1}-NR^{6}-R^{5}-NR^{3}$$
,
OH

(h)
$$-CR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$$

OH

(i)
$$-CR^{1}-R^{5}-OR^{6}$$

OH

(j)
$$-CR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,

$$(k) -O-R^5-Si(OR^6)_3$$

(I)
$$-C-NR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$$
 , $\neq t$

2 2 3

上記式 (a) ~ (m) において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

 $R^1 \sim R^4$ は各々独立に水素原子又は炭素数 $1 \sim 2$ 4 の炭化水素基を表し、且つ、該炭化水素基は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 $1 \sim 2$ 4 のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有してもよく、

各R⁵は各々独立に炭素数 1 ~ 4 8 の炭化水素基を表し、 且つ、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 1 ~ 2 4 のアルコキシシラン 基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有して もよく、

各R⁶は各々独立に水素原子又は炭素数1~8のアルキル 基を表し、

但し、R¹~R⁵には、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基 以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素 原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合し ていてもよい。

37. 該補強性充填剤(B)が、シリカ系無機充填剤、金属酸化物、金属水酸化物及びカーボンよりなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項36に記載の充填剤含有変性重合体組成物。

38.請求項36又は37の該充填剤含有変性重合体組成物を加橋剤の存在下で架橋して得られる、架橋された充填剤含有変性重合体組成物。

3 9. 下記の重合体 (β-1) ~重合体 (β-3):

(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

2 2 5

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体(β)と、

該ベース重合体(β)に結合した、下記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(γ)、

からなる1次変性重合体(A-3)を、成分(A-3)と成分(D)の合計100重量部に対して1~99重量部、

1次変性重合体(A-3)以外の熱可塑性樹脂及び1次変性重合体(A-3)以外のゴム状重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の重合体である成分(D)を、成分(A-3)と成分(D)の合計100重量部に対して99~1重量部、及び

該1次変性重合体(A-3)の変性剤基(r)の官能基と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリ ゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤 である成分(C)の、成分(A-3)と成分(D)の合計1 00重量部に対して0.01~20重量部 を包含することを特徴とする変性重合体組成物。

$$(a) \qquad -NR^{1}-R^{5}-OH$$

2 2 6

(b)
$$-N[R^5-OH]_2$$

(c)
$$-NR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,

(d)
$$-N[R^5-Si(OR^6)_3]_2$$
,

$$-NR^{1}-R^{5}-CH-CHR^{6},$$

(f)
$$-N[R^{5}-CH-CHR^{6}]_{2}$$
,

(g)
$$-CR^{1}-NR^{6}-R^{5}-NR^{3}$$
,
OH

227

(h)
$$-CR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$$

OH

(i)
$$-CR^{1}-R^{5}-OR^{6}$$

OH

(j)
$$-CR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,

$$(k) -O-R^5-Si(OR^6)_3$$

$$\begin{array}{ccc} \text{(m)} & -C-R^5-NR^2R^6 \\ \parallel & & \\ 0 & & \end{array}$$

2 2 8

上記式(a)~(m)において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

R¹~R⁴は各々独立に水素原子又は炭素数 1~24の炭化水素基を表し、且つ、該炭化水素基は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 1~24のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有してもよく、

各R⁵は各々独立に炭素数 1 ~ 4 8 の炭化水素基を表し、 且つ、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 1 ~ 2 4 のアルコキシシラン 基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有して もよく、

各R⁶は各々独立に水素原子又は炭素数1~8のアルキル基を表し、

但し、R¹~R⁵には、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基 以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素 原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合し ていてもよい。

40. 成分(D)における熱可塑性樹脂が、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリウ

2 2 9

レタン系樹脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂及びポリオキシメチレン系樹脂よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、酸無水物基、カルボキシル基、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及びアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有することを特徴とする、請求項39に記載の変性重合体組成物。

41.請求項39又は40のいずれかの変性重合体組成物を架橋剤の存在下に溶融混練して得られる架橋変性重合体組成物。

4 2. 下記の重合体 (β-1) ~ 重合体 (β-3):

(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族 重合体

2 3 0

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体(β)と、

該ベース重合体(β)に結合した、下記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(γ)、

からなる1次変性重合体(A-3)の100重量部、

粘着付与剤(E)の20~400重量部、及び

該 1 次変性重合体 (A - 3) の変性剤基 (γ) の官能基と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリ ゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の 2 次変性剤 (C) の 0 . 0 1 ~ 2 0 重量部 を包含する粘接着性組成物。

(a)
$$-NR^{1}-R^{5}-OH$$

(b)
$$-N [R^5 - OH]_2$$

(c)
$$-NR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,

(d)
$$-N[R^5-Si(OR^6)_3]_2$$
,

2 3 1

(e)
$$-NR^{1}-R^{5}-CH-CHR^{6}$$

$$-N [R5-CH-CHR6]2,$$

(g)
$$-CR^{1}-NR^{6}-R^{5}-NR^{3}$$
,
OH

(h)
$$-CR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$$

(i)
$$-CR^{1}-R^{5}-OR^{6}$$

OH

(j)
$$-CR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,

(k)
$$-O-R^5-Si(OR^6)_3$$

$$\begin{array}{ccc} \text{(m)} & -C-R^5-NR^2R^6 \\ \parallel & \text{O} \end{array}$$

上記式 (a) \sim (m) において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

 $R^{1} \sim R^{4}$ は各々独立に水素原子又は炭素数 $1 \sim 24$ の炭化水素基を表し、且つ、該炭化水素基は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 $1 \sim 24$ のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有してもよく、

各R5は各々独立に炭素数1~48の炭化水素基を表し、

WO 03/085010

2 3 3

PCT/JP03/04561

且つ、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 1 ~ 2 4 のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有してもよく、

各R⁶は各々独立に水素原子又は炭素数1~8のアルキル基を表し、

但し、R¹~R⁵には、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基 以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素 原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合し ていてもよい。

- 43. 下記の重合体 $(\beta-1)$ ~重合体 $(\beta-3)$:
 - (β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、
 - (β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び
 - (β-3)ビニル芳香族単量体単位を含むビニル芳香族

2 3 4

重合体

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体(β)と、

該ベース重合体(β)に結合した、下記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有する官能基含有1次変性剤基(γ)、

からなる 1 次変性重合体 (A-3) の 0 . 5 ~ 5 0 重量部、

アスファルト (F) の100重量部、及び

該1次変性重合体(A-3)の変性剤基の官能基(r)と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリ ゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤 (C)の0.01~20重量部 を包含するアスファルト組成物。

$$(a) - NR^{1} - R^{5} - OH$$

(b)
$$-N[R^5-OH]_2$$

(c)
$$-NR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$

2 3 5

(d)
$$-N[R^5-Si(OR^6)_3]_2$$
,

$$-NR^{1}-R^{5}-CH-CHR^{6}$$

$$-N [R5-CH-CHR6]2,$$

(g)
$$-CR^{1}-NR^{6}-R^{5}-NR^{3}$$
,
OH

(h)
$$-CR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6}$$
, OH

(i)
$$-CR^{1}-R^{5}-OR^{6}$$

2 3 6

(j)
$$-CR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
,

$$(k)$$
 $-O-R^5-Si(OR^6)_3$

(m)
$$-C-R^5-NR^2R^6$$
 \parallel
O

上記式 (a)~(m) において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

 $R^{1} \sim R^{4}$ は各々独立に水素原子又は炭素数 $1 \sim 24$ の炭化水素基を表し、且つ、該炭化水素基は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 $1 \sim 24$ のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有してもよく、

各R⁵は各々独立に炭素数1~48の炭化水素基を表し、

2 3 7

且つ、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 1 ~ 2 4 のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有してもよく、

各R⁶は各々独立に水素原子又は炭素数1~8のアルキル基を表し、

但し、R¹~R⁵には、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基 以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素 原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合し ていてもよい。

44. 下記の重合体 (β-1) ~ 重合体 (β-3):

(β-1) 共役ジエン単量体単位を含む共役ジエン重合体、

(β-2) 共役ジエン単量体単位とビニル芳香族単量体単位とを含み、該ビニル芳香族単量体単位の重合体ブロック(H)を含まないか又は少なくとも1つ含有する共重合体よりなる群から選ばれる少なくとも1種の共重合体であって、該重合体ブロック(H)の含有量が、水添されていない状態の該共重合体の重量に対して50wt%未満である共重合体、及び

(β-3) ビニル 芳香族 単量体 単位を含むビニル 芳香族

PCT/JP03/04561

重合体

WO 03/085010

よりなる群から選ばれる少なくとも1種であり、水添されていないか又は少なくとも部分的に水添されているベース重合体 (β)と、

該ベース重合体(β)に結合した、下記式(a)~(m)よりなる群から選ばれる式で表される少なくとも 1 種の官能基を有する官能基含有 1 次変性剤基(γ)、

からなる 1 次変性重合体 (A-3) を、成分 (A-3) と成分 (G) の合計 1 0 0 重量部に対して 2 ~ 3 0 重量部、

芳香族ビニル単量体、又は芳香族ビニル単量体及びそれと 共重合可能な単量体の混合物である成分(G)を、成分(A-3)と成分(G)の合計100重量部に対して98~70 重量部、及び

該1次変性重合体(A-3)の変性剤基(γ)の官能基と 反応性を有する官能基を有し、官能性単量体及び官能性オリ ゴマーよりなる群から選ばれる少なくとも1種の2次変性剤 (C)の、成分(A-3)と成分(G)の合計100重量部 に対して0.01~20重量部

を包含する原料混合物をラジカル重合反応に付して得られることを特徴とする、スチレン系樹脂組成物。

(a)
$$-NR^{1}-R^{5}-OH$$

2 3 9

(b)
$$-N[R^5-OH]_2$$
,

(c) $-NR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$

(d)
$$-N[R^5-Si(OR^6)_3]_2$$
,

(e) $-NR^{1}-R^{5}-CH-CHR^{6}$,

(f)
$$-N [R^5-CH-CHR^6]_2$$
,

(g) $-CR^{1}-NR^{6}-R^{5}-NR^{3}$, OH 240

(j)
$$-CR^{1}-R^{5}-Si(OR^{6})_{3}$$
, OH

$$(k) -O-R^5-Si(OR^6)_3$$

$$\begin{array}{ccc}
 & -C - R^5 - NR^2 R^6 \\
 & \parallel & & \\
 & O
\end{array}$$

上記式(a)~(m)において、

241

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子を表し、

 $R^1 \sim R^4$ は各々独立に水素原子又は炭素数 $1 \sim 2$ 4 の炭化水素基を表し、且つ、該炭化水素基は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 $1 \sim 2$ 4 のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を有してもよく、

各R⁵は各々独立に炭素数1~48の炭化水素基を表し、 且つ、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数1~24のアルコキシシラン 基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有して もよく、

各R⁶は各々独立に水素原子又は炭素数1~8のアルキル基を表し、

但し、R¹~R⁵には、所望により、各々独立に、水酸基、 エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基 以外の結合様式で、酸素原子、窒素原子、硫黄原子及び珪素 原子よりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子が結合し ていてもよい。

45. 該原料混合物が、補強性充填剤 (B) の、成分 (A-3) 100重量部に対して0.5~300重量部を更に包含することを特徴とする、請求項44に記載のスチレン系樹脂

2 4 2

組成物。

46. 該補強性充填剤(B)が、シリカ系無機充填剤、金属酸化物、金属水酸化物及びカーボンよりなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項45に記載のスチレン系樹脂組成物。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/04561

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C08F8/04, 8/00, 297/04, C08J5/00, C08J9/04				
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELD	S SEARCHED			
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C08F8/00-8/50, C08F297/04, C08J5/00, C08J9/04				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched				
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) WPI (L)				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where a	<u> </u>	Relevant to claim No.	
X A	JP 9-316286 A (Sumitomo Chen 09 December, 1997 (09.12.97) Claims (Family: none)		1,4,6-8,10, 11 2-3,5,9, 12-46	
A	WO 96/11241 A2 (Shell Interno Maatschappij B.V.), 18 April, 1996 (18.04.96), Claims & JP 10-506947 A Claims	nationale Research	1-46	
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 		'T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report 29 July, 2003 (29.07.03)		
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer Telephone No.		
Facsimile No).	Telephone No.	1	

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl7 C08F8/04、8/00、297/04、C08J5/00、C08J9/04

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C17 C08F8/00-8/50, C08F297/04, C08J5/00, C08J9/04

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

WPI (L)

C. 関連すると認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
X	JP 9-316286 A(住友化学工業株式会社) 1997.12.09、特許請求の範囲	1, 4, 6–8, 10, 11		
A	(ファミリーなし)	2-3, 5, 9, 12- 46		
A	WO 96/11241 A2 (Shell Internationale Research Maatschappij B.V.)、1996.04.18、特許請求の範囲 & JP 10-506947 A、特許請求の範囲	1–46		
_				

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 15.07.03 国際調査報告の発送日 29.07.03 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 J 8 2 1 5 事項都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 6825